

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) EP 0 518 731 B1

(12) FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

(45) Date de publication et mention
de la délivrance du brevet:
26.08.1998 Bulletin 1998/35

(21) Numéro de dépôt: 92401518.3

(22) Date de dépôt: 03.06.1992

(51) Int. Cl.⁶: C07D 417/12, C07D 513/04,
C07D 277/40, A61K 31/425,
C07D 417/04, C07D 417/14,
A61K 31/445
// (C07D513/04, 313:00,
277:00)

(54) Dérivés de 2-(indol-2-yl-carbonylamino)-thiazoles, leur préparation et compositions pharmaceutiques en contenant

2-(Indol-2-yl-carbonylamino)-thiazolderivate, ihre Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Zubereitungen

2-(Indol-2-yl-carbonylamino)-thiazole derivatives, their preparation and pharmaceutical compositions containing them

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL PT SE

(30) Priorité: 05.06.1991 FR 9106814

(43) Date de publication de la demande:
16.12.1992 Bulletin 1992/51

(73) Titulaire: SANOFI
75008 Paris (FR)

(72) Inventeurs:
• Boigegrain, Robert
F-34820 Assas (FR)
• Brodin, Roger
F-34070 Montpellier (FR)

• Gully, Danielle
F-31600 Saubens (FR)
• Molimard, Jean-Charles
F-34980 Saint Gely du Gesc (FR)
• Olliero, Dominique
F-34100 Montpellier (FR)

(74) Mandataire: Polus, Camille et al
c/o Cabinet Lavoix
2, Place d'Estienne d'Orves
75441 Paris Cedex 09 (FR)

(56) Documents cités:
EP-A- 208 510 EP-A- 308 885
EP-A- 348 523 EP-A- 432 040
DE-A- 3 705 934 US-A- 3 210 368

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen, toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition. (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

EP 0 518 731 B1

Heterocyclic derivatives of substituted 2-acylamino 5-thiazole, their preparation and pharmaceutical compositions containing them.

Publication number: EP0518731 (A1)

Publication date: 1992-12-16

Inventor(s): BOIGEGRAIN ROBERT [FR]; BRODIN ROGER [FR]; GULLY DANIELLE [FR]; MOLIMARD JEAN-CHARLES [FR]; OLLIERO DOMINIQUE [FR]

Applicant(s): SANOFI ELF [FR]

Classification:

- international: A61K31/425; A61K31/426; A61K31/427; A61P1/00; A61P1/04; A61P1/18; A61P25/04; A61P29/00; A61P35/00; A61P43/00; C07D277/20; C07D277/38; C07D277/40; C07D277/46; C07D417/06; C07D417/12; C07D417/14; C07D513/04; A61K31/425; A61K31/426; A61K31/427; A61P1/00; A61P25/00; A61P29/00; A61P35/00; A61P43/00; C07D277/00; C07D417/00; C07D513/00; (IPC1-7); A61K31/425; A61K31/445; C07D277/40; C07D417/04; C07D417/12; C07D417/14; C07D513/04

- European: C07D277/40; C07D417/06; C07D417/12; C07D417/14; C07D513/04

Application number: EP19920401518 19920603

Priority number(s): FR19910006814 19910605

Also published as:

EP0518731 (B1)
ZA9203981 (A)
US5314889 (A)
RU2059637 (C1)
NZ243009 (A)
NO300135 (B1)
MX9202662 (A1)
KR100222309 (B1)
JP5155871 (A)
IL102004 (A)
IE921814 (A1)
HU75870 (A2)
HU221312 (B1)
HK1012397 (A1)
FR2677356 (A1)
FI922589 (A)
ES2121575 (T3)
DE69226729 (T2)
CZ289003 (B6)
CS9201693 (A3)
CA2070526 (A1)
BR9202156 (A)
BR1100786 (A)
AU1727992 (A)
AU650754 (B2)

<< less

Cited documents:

EP0208510 (A2)
DE3705934 (A1)
EP0308885 (A1)
EP0348523 (A1)
US3210368 (A)

more >>

Abstract of EP 0518731 (A1)

These compounds correspond to the formula: in which R1 represents H or an alkyl, phenylalkyl, aminoalkyl, optionally esterified carboxyalkyl, cyanoalkyl, carbamoylalkyl, hydroxyalkyl or alkoxyalkyl group; RIV represents an optionally substituted cycloalkyl group or an aromatic group such as an optionally substituted phenyl or heterocycle or RIV and RV together represent the group: in which u has the value 1 to 3, optionally carrying (np) substituents Xp chosen from halogen, alkyl, alkoxy, nitro and trifluoromethyl, and np have a value from 0 to 3; RV represents a group (CH₂)_m-X in which m is 0 to 5 and X represents a halogen, a cycloalkyl, an optionally substituted phenyl, a group COOX1; -O-COX1; -SCOX1; (O)q-S-X1 with q = 0, 1 or 2; -O-COOX1; -N-X3-CO-X1 with X3 = H or alkyl; with W = O or S and X1 being a C1 to C3 alkyl or an optionally substituted phenyl; a group -COX1X2; -O-CO-NX1X2; or -NX1X2; in which X1 represents an alkyl or phenyl which can be substituted, an alkoxy, or an optionally substituted cyclic or linear amine; a hydroxyl or carboxylic acid group; and Z represents a heterocycle containing one or more heteroatoms chosen from O, S and N, condensed with an aromatic ring which can also contain a heteroatom and which can be substituted, as well as their addition salts.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide



⑪ Numéro de publication : **0 518 731 A1**

⑫ **DEMANDE DE BREVET EUROPEEN**

⑲ Numéro de dépôt : **92401518.3**

⑳ Date de dépôt : **03.06.92**

⑤① Int. Cl.⁵ : **C07D 417/12, C07D 513/04,**
C07D 277/40, A61K 31/425,
C07D 417/04, C07D 417/14,
A61K 31/445, // (C07D513/04,
313:00, 277:00)

③① Priorité : **05.06.91 FR 9106814**

④③ Date de publication de la demande :
16.12.92 Bulletin 92/51

⑧④ Etats contractants désignés :
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL PT
SE

⑦① Demandeur : **ELF SANOFI**
32-34, rue Marbeuf
F-75008 Paris (FR)

⑦② Inventeur : **Bolgegrain, Robert**
Chemin de Peret
F-34820 Assas (FR)

Inventeur : **Brodin, Roger**
26, Mas des Bruyères, Avenue de Monsieur
Teste

F-34070 Montpellier (FR)
 Inventeur : **Gully, Danielle**

82, Route de Roquettes
F-31600 Saubens (FR)

Inventeur : **Molimard, Jean-Charles**
782, Rue des Combelles

F-34980 Saint Gely du Gesc (FR)

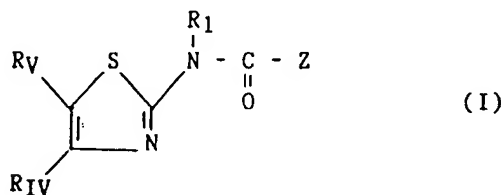
Inventeur : **Olliero, Dominique**
12 Allée Jeanne Bourgeois, Hameau de
l'Alguelongue

F-34100 Montpellier (FR)

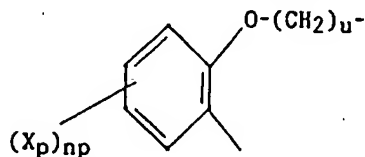
⑦④ Mandataire : **Varady, Peter et al**
Cabinet Lavoix 2, Place d'Estienne d'Orves
F-75441 Paris Cedex 09 (FR)

⑤④ **Dérivés hétérocycliques de 2-acylamino-5-thiazoles substitués, leur préparation et compositions pharmaceutiques en contenant.**

⑤⑦ Ces composés répondent à la formule :



dans laquelle R₁ représente H, un groupe alkyle, phénylalkyle, aminoalkyle, carboxyalkyle éventuellement estérifié, cyanoalkyle, carbamoylalkyle, hydroxyalkyle ou alcoxyalkyle ; R_{IV} représente un groupe cycloalkyle éventuellement substitué ; un groupe aromatique tel qu'un phényle ou un hétérocycle éventuellement substitués ou R_{IV} et R_V représentent ensemble le groupe :



dans lequel u vaut 1 à 3, portant éventuellement (np) substituants X_p, choisis parmi halogène, alkyle, alcoxy, nitro et trifluorométhyle, np valent de 0 à 3 ; R_V représente un groupe (CH₂)_m-X dans lequel m est 0 à 5 et X représente un halogène, un cycloalkyle, phényle éventuellement substitué, un groupe COOX₁ ;

-O-COX₁ ; -SCOX₁ ; (O)_q-S-X₁ avec q = 0,1 ou 2 ; -O-COOX₁ ; -N-X₃-CO-X₁ avec X₃ = H ou alkyle ; -NH-
 $\begin{array}{c} \text{C} \\ \parallel \\ \text{W} \end{array}$ -NHX₁ avec W = O ou S et X₁ étant un alkyle en C₁ à C₃ ou un phényle éventuellement substitué ; un
 groupe -COX₁X₂ ; -O-CO-NX₁X₂ ; ou -NX₁X₂ ; dans lesquels X₁ représente un alkyle ou phényle qui peut
 être substitué, un alcoxy, une amine cyclique ou linéaire éventuellement substituée ; un groupe
 hydroxyle, acide carboxylique ; et Z représente un hétérocycle comportant un ou plusieurs hétéroa-
 tomes choisis parmi O, S et N, condensé avec un noyau aromatique qui peut aussi comporter un
 hétéroatome et qui peut être substitué, ainsi que leurs sels d'addition.

La présente invention concerne des dérivés hétérocycliques, qui interagissent avec le récepteur de la cholécystokinine et de la gastrine.

La cholécystokinine (CCK), est une hormone polypeptidique présente *in vivo* sous plusieurs formes comportant de 8 à 39 aminoacides. Elle a de nombreuses activités physiologiques sur les voies biliaires, le tractus gastrointestinal comme sur les systèmes nerveux central et périphérique et on peut se référer à l'article de J.E. Morley dans Life Sciences, 1982, 30, p. 479-493, qui fait une revue détaillée de ses propriétés. Deux populations différentes de récepteurs de la CCK ont été mises en évidence à l'aide d'antagonistes spécifiques ; ceux de type A présents en particulier dans le pancréas, la vésicule biliaire et certaines zones du système nerveux central, tandis que ceux du type B se trouvent surtout dans le système nerveux central.

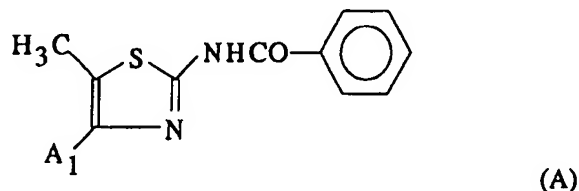
La gastrine est une hormone polypeptidique qui agit notamment sur la sécrétion acide de l'estomac ; ses 5 aminoacides C-terminaux sont identiques à ceux de la CCK.

On a déjà décrit des composés antagonistes de la gastrine et/ou de la CCK, notamment le proglumide, le p-chlorobenzoyl-L-tryptophane, ou plus récemment, des dérivés de benzodiazépines antagonistes spécifiques soit des récepteurs CCK A, tel que le 3S(-)-N-2-[1-méthyl-2-oxo-5-phényl-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazépine-3-yl]-2-indolecarboxamide (J. Med. Chem., 1988, 31, 2235-46), soit des récepteurs CCK B, tel que la 3R(+)-N-[1-méthyl-2-oxo-5-phényl-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazépine-3-yl] N'-[3-méthylphényl]urée (Eur. J. Pharmacology, 1989, 162, 273-280).

Par ailleurs, des dérivés du thiazole de formule :

20

25

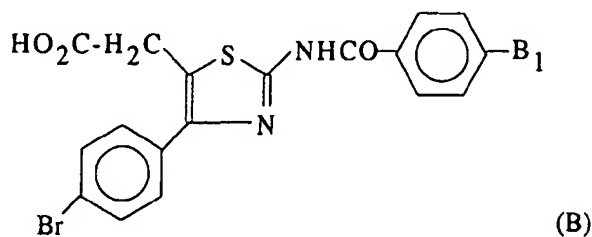


dans laquelle A₁ représente un 2,4-diméthoxyphényle ; un 2,3,4-triméthoxyphényle ou un groupe hétérocyclique tel qu'un 3,4-dihydro-7-méthoxy-2,2,8-triméthylbenzopyrane-1-2H-6-yl ou un 3,4-dihydro-7-méthoxy-2,2-diméthylbenzopyrane-1-yl-2H-6-yl sont décrits dans Indian J. Chem., Sect. B, 1988, 27 (B) 7, 629-32 comme possédant des propriétés bactéricides ou fongicides.

D'autres dérivés du thiazole de formule :

35

40

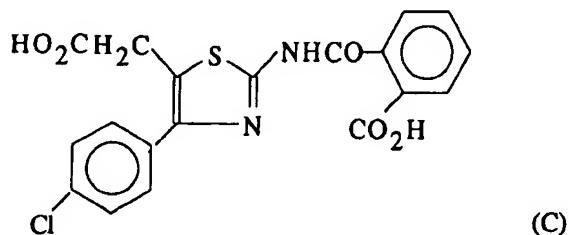


dans laquelle B₁ représente l'hydrogène ou un atome de brome sont décrits dans Chem. Pharm. Bull., 1977, 25 (9), 2292-9 comme possédant des propriétés antiinflammatoires.

D'autres dérivés du thiazole de formule :

50

55



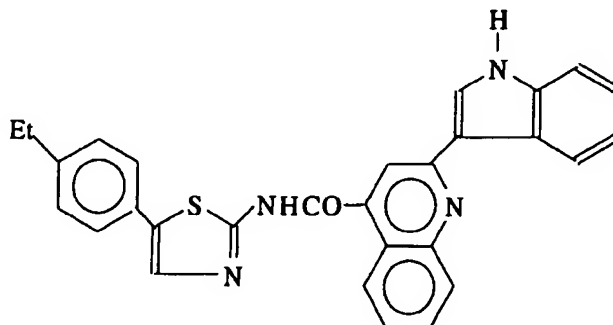
possèdent des propriétés immunostimulatrices et anti-inflammatoires et sont décrits dans Arch. Immunol. Ther. Exp., 1978, 26 (1-6), 921-9.

Des dérivés de 4-quinolinecarboxamides de formule :

5

10

15



(D)

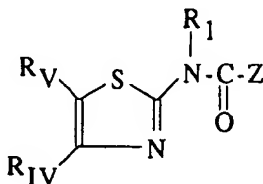
sont cités dans Chem. Abst. 112 (13), 115 589 x comme possédant des propriétés bactéricides et désinfectantes.

D'autres dérivés du thiazole ayant des propriétés anti-CCK sont décrits dans EP-A-0 432 040.

Les composés selon l'invention sont des dérivés hétérocycliques de 2-aminothiazoles de formule (I) :

25

30



(I)

dans laquelle

35

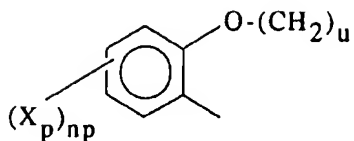
40

45

50

55

- R_I représente l'atome d'hydrogène ; un groupe alkyle en C_1 à C_4 ou un groupe phénylalkylène avec alkyle en C_1 à C_3 ; un groupe aminoalkylène de formule $-Z_1-NR_4R_5$ dans laquelle Z_1 représente un alkylène en C_2 à C_4 et R_4 et R_5 représentent indépendamment H ou un alkyle en C_1 à C_4 ou forment avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé tel que morpholino, pyrrolidinyle, pipéridino, pipérazinyle ou (C_1 - C_3) 4-alkylpipérazinyle ; un groupe carboxyalkylène éventuellement estérifié de formule $-Z_2-COOR_6$ dans laquelle Z_2 représente un alkylène en C_1 à C_4 et R_6 représente H ou un alkyle en C_1 à C_6 ; un groupe cyanoalkylène en C_2 à C_5 ; un groupe carbamoylalkylène de formule $-Z_3-CONR_7R_8$ dans laquelle Z_3 représente un alkylène en C_1 à C_4 et R_7 et R_8 représentent indépendamment H ou un alkyle en C_1 à C_4 ou avec N un hétérocycle comme NR_4R_5 ; un groupe hydroxyalkylène en C_2 à C_6 , ou un groupe alcoxyalkylène en C_1 à C_{10} ;
- R_{IV} représente un groupe cycloalkyle en C_3 à C_7 non substitué ou substitué par un ou des groupes alkyles en C_1 à C_4 ; un groupe aromatique tel qu'un phényle non substitué ou portant un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, notamment le chlore ou le fluor, les groupes (C_1 - C_6) alkyle, et alcoxy et thioalcoxy en C_1 à C_3 , les groupes nitro et trifluorométhyle ou tel qu'un hétérocycle comportant au moins un hétéroatome choisi parmi O, S et N notamment un furyle, thiényle, pyrrolyle, pyrazolyle, imidazolyle, pyridyle, pyrazinyle, oxazolyle et thiazolyle, éventuellement substitués par un groupe alkyle en C_1 à C_3 ou un atome d'halogène ou alcoxy en C_1 à C_3 ou R_{IV} et R_V considérés ensemble représentent le groupe :



5

fixé par le carbone du phényle en position 4 du noyau thiazolyle et dans lequel u vaut 1 à 3, portant éventuellement un ou plusieurs (np) substituants X_p , identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle et alcoxy en C_1 à C_3 , les groupes nitro et trifluorométhyle, np valant de 0 à 3 ;

10

- R_V représente un groupe $-(CH_2)_m-X$ dans lequel m est 0 à 5 et X représente

15

un atome d'halogène, de préférence un atome de brome, un hydroxyle, un cycloalkyle en C_3 à C_7 , un phényle qui peut être substitué par un des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C_1 à C_3 , nitro, amino, hydroxy ou trifluorométhyle ;
un groupe choisi parmi $-COOH$; $-COOX_1$; $-O-COX_1$; $-SCOX_1$; $(O)_q-S-X_1$ avec q = 0, 1 ou 2 ;

20

$-O-COOX_1$; $-N-CO-X_1$ avec $X_3 = H$ ou alkyle en C_1 à C_3 ;
 X_3

25

$-NH-C(=O)-O-X_1$; $-O-C(=O)-NH-X_1$; $-NH-C(=W)-NHX_1$ avec W = O ou S ;

30

$-NH-C(=O)-(CH_2)_s-COOH$ avec s = 2, 3, 4

35

dans lequel X_1 représente un alkyle en C_1 à C_5 ; un phényle qui peut être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C_1 à C_3 , nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle ; un groupe adamantyle ;

40

un groupe choisi parmi $-CONX_1X_2$; $-NX_1X_2$; dans lequel X_1 représente l'hydrogène, un alkyle en C_1 à C_3 ou un phényle non substitué ou substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C_1 à C_3 , nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle et X_2 représente un atome d'hydrogène, un alkyle en C_1 à C_3 , ou bien, X_1 et X_2 constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle choisi parmi la pyrrolidine ou la pipéridine non substitué ou substitué par un groupe oxo ou par un groupe hydroxyle, ce dernier étant non substitué ou substitué par un acyle, par un groupe $-COOX_1$ ou $-CONX_1X_2$;

45

ou encore R_V représente un alcoxy en C_1-C_5 ; un groupe hydroxyle ; une amine cyclique à 5 ou 6 chaînons non substituée ou substituée par un groupe oxo ou un groupe hydroxyle ; un groupe pipérazinyle non substitué ou N-substitué par un groupe $-COOAlk$ dans lequel Alk représente un alkyle en C_1-C_5 ; un groupe acide carboxylique, un groupe $-NX_2X_4$ avec $X_4 = H$ ou $X_4 = -(CH_2)_t-X_5$, avec t égal à 2, 3 ou 4 et X_5 représente

50

$-OH$, $-O-CO-R_2$, $-NHCOR_2$, $-NH-C(=O)-NHR_2$,

55

dans lequel R_2 représente un alkyle C_1-C_6 ; ou un groupe $-NR_2R_3$ avec R_2 ou R_3 représentant indépendamment H, alkyle en C_1 à C_6 , un groupe phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, un groupe alkyle en C_1 à C_3 , un groupe alcoxy en C_1 à C_3 ou R_2 et R_3 constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons ;

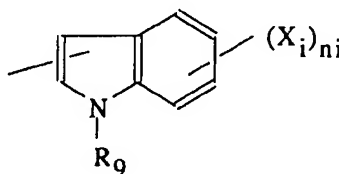
- Z représente un hétérocycle comportant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S et N, condensé avec un noyau aromatique qui peut aussi comporter un hétéroatome choisi parmi O, S et N et qui peut

être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle et alcoxy en C₁ à C₃, benzyloxy, nitro, amino et trifluorométhyle, l'hétéroatome N pouvant être aromatique ou sous forme de -NH non substitué ou substitué par (C₁-C₄) alkyle, carboxyalkylène -Z₄-COOR₁₀ dans laquelle Z₄ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₀ est H, benzyle ou (C₁-C₈) alkyle ; carbamoylalkylène -Z₅-CONR₁₁R₁₂ dans laquelle Z₅ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₁ et R₁₂ représentent indépendamment H, (C₁-C₈) alkyle, ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino ; acyle COR₁₃ avec R₁₃ représente (C₁-C₄) alkyle ou phényle ; alcoxycarbonylène -COOR₁₄ avec R₁₄ étant *tert*-butyle ou benzyle ; ainsi que les sels d'addition de ces composés avec des acides et des bases minérales ou organiques ; les sels non toxiques pharmaceutiquement acceptables sont préparés mais d'autres sels utilisables pour isoler ou purifier les composés de formule (I) sont aussi un objet de l'invention.

Les groupes alkyle, alkylène, alcoxy et thioalcoxy peuvent être linéaires ou ramifiés.

Z représente notamment les groupes benzothiénylène, benzofuranylène, benzoxazolylène, benzimidazolylène, benzothiazolylène, indolylène, isoindolylène, indolylène, isoindolylène, quinolylène, isoquinolylène, quinoxalylène, quinazolylène, cinnolylène et [2,3-c]-thiéno ou [3,2-c]-pyridylène.

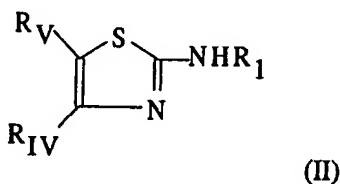
Lorsque Z représente un groupe indolylène de formule :



dans laquelle (Xi)_{ni} représente les éventuels substituants du noyau aromatique, R₉ peut représenter H ; un groupe alkyle en C₁ à C₄ ; un groupe carboxyalkylène éventuellement estérifié de formule -Z₄-COOR₁₀ dans laquelle Z₄ représente un alkylène en C₁ à C₄ et R₁₀ représente H, un benzyle ou un alkyle en C₁ à C₈ ; un groupe carbamoylalkylène de formule -Z₅-CONR₁₁R₁₂ dans laquelle R₁₁ et R₁₂ représentent indépendamment H ou un alkyle en C₁ à C₈ ou forment avec N un hétérocycle saturé choisi parmi morpholino ou pipéridino et Z₅ est un alkylène en C₁ à C₄ ; un groupe acyle de formule COR₁₃ dans laquelle R₁₃ représente un alkyle en C₁ à C₄ ou un phényle ; un groupe alcoxycarbonylène de formule COOR₁₄ dans laquelle R₁₄ représente *tert*-butyle ou benzyle.

Parmi les composés de formule (I), on préfère ceux dans lesquels R₁ représente l'hydrogène et parmi ceux-ci plus particulièrement ceux dans lesquels Z représente un groupe indolylène substitué ou non sur l'azote ; parmi les groupes R_{IV}, on préfère le phényle.

La présente invention a également pour objet la préparation des composés de formule (I) qui sont préparés par condensation d'un aminothiazole de formule (II) :



dans laquelle R₁, R_{IV} et R_V ont les significations indiquées pour (I), dans les conditions habituelles d'acylation d'une fonction amine, avec un acide de formule Z'COOH dans laquelle Z' représente Z ou un dérivé de Z dans lequel les fonctions sensibles de Z ont été protégées, et R₁, R_V, R_{IV} et Z ont la même signification que dans la formule (I), ou avec une forme activée de l'acide Z'COOH, telle qu'un halogénure d'acide, un anhydride d'acide, et de préférence un anhydride mixte comme un anhydride carbonique, ou un ester acivé, obtenu avec les réactifs couramment utilisés en synthèse peptidique.

Les composés (II) peuvent être protégés ; R₁ représente alors les mêmes substituants que R₁ dans lequel le groupe amino présent est N-protégé, R_{IVa} et R_{Va} représentent les mêmes substituants que R_{IV} et R_V dans lesquels les groupes hydroxy ou amino sont O- et N-protégés.

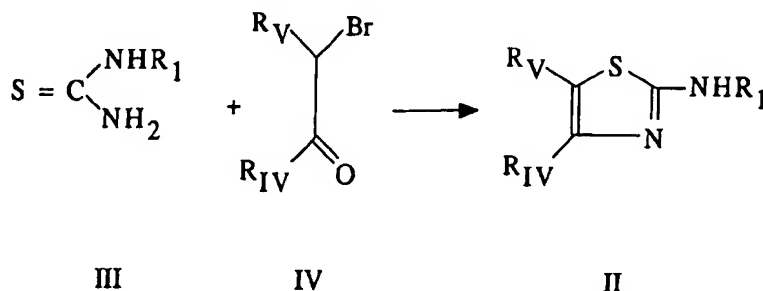
Lorsque les fonctions ont été protégées, on effectue après la condensation la réaction de déprotection convenable, si nécessaire.

De nombreux aminothiazoles de formule (II) sont connus.

Les aminothiazoles nouveaux peuvent être préparés selon l'un des procédés décrits, notamment dans Bull. Soc. Chim. (C) 1963, 2498-2503.

De façon générale on fera réagir une thiourée avec une cétone alpha-halogénée, et de préférence alpha-bromée, selon le schéma réactionnel suivant :

SCHEMA 1



R_1 , R_{IV} et R_V ayant la même signification que dans la formule (II).

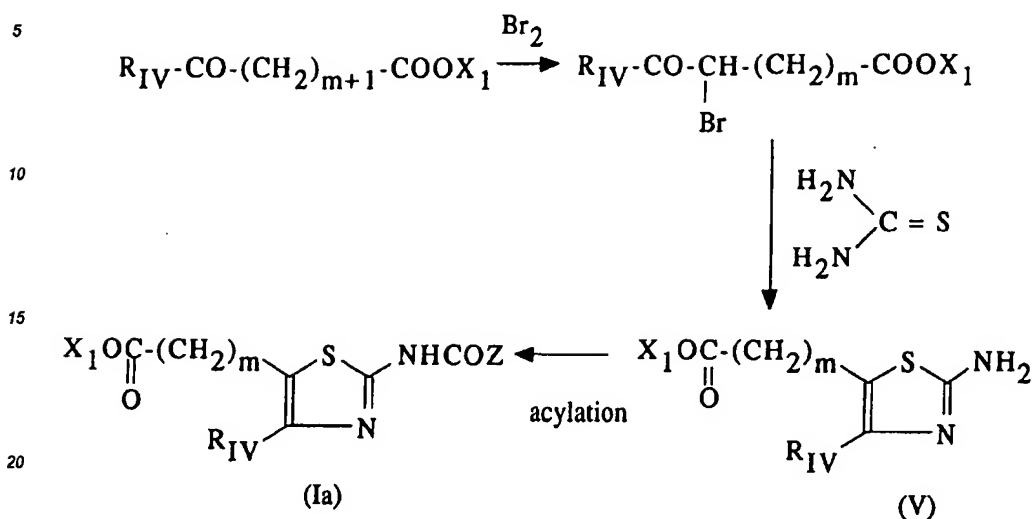
La préparation de divers composés (II) dans lesquels R_1 représente un groupe aminoalkyle est décrite dans EP-A-0 283 390.

Les cétones alpha-halogénées et les thiourées peuvent être préparées par des procédés dont les principes sont décrits dans les ouvrages généraux ; ainsi les cétones alpha-bromées (IV) peuvent être préparées par action sur $R_V\text{CH}_2\text{COR}_{IV}$ du brome en milieu acide acétique ou du bromure cuivrique dans un solvant organique tel que l'acétate d'éthyle, un solvant chloré ou leurs mélanges. Les cétones aromatiques de départ sont préparées en général par réaction de Friedel et Crafts, tandis que les méthylcétones aliphatiques peuvent être préparées par action du diazométhane sur les chlorures d'acides carboxyliques convenables suivie de l'hydrolyse de la diazocétone correspondante.

Les cétones aromatiques alpha-chlorées peuvent être préparées par réaction de Friedel et Crafts avec le chlorure d'acide alpha-chloré convenable.

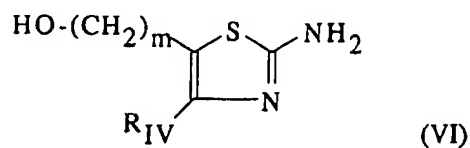
Lorsque R_V représente un groupe ester $(\text{CH}_2)_m\text{-COOX}_1$ les dérivés du thiazole correspondant de formule (V) ci-dessous dans lesquels R_{IV} , X_1 et m sont tels que définis pour (I) sont connus ou préparés selon des méthodes connues en faisant réagir un alpha-bromoacétoacide ou un alpha-bromocétoester sur la thiourée selon le schéma suivant :

SCHEMA 2

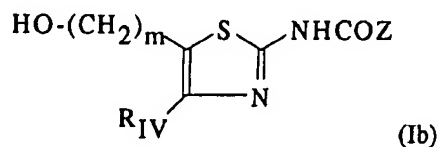


Selon la valeur du substituant R_V , les méthodes suivantes de préparation sont utilisées:

a) - lorsque R_V représente un groupe $-(CH_2)_m-OH$, le dérivé du 2-aminothiazole correspondant de formule (VI) ci-dessous dans laquelle m est tel que défini pour (I) peut être préparé à partir des esters (V) précédents par réduction avec un hydruire alcalin tel que par exemple l'hydruire de lithium aluminium dans un solvant aprotique tel que par exemple le tétrahydrofurane pour conduire à l'aminoalcool de formule:



l'acylation de (VI) par $ZCOOH$ conduit au composé (Ib) de formule :

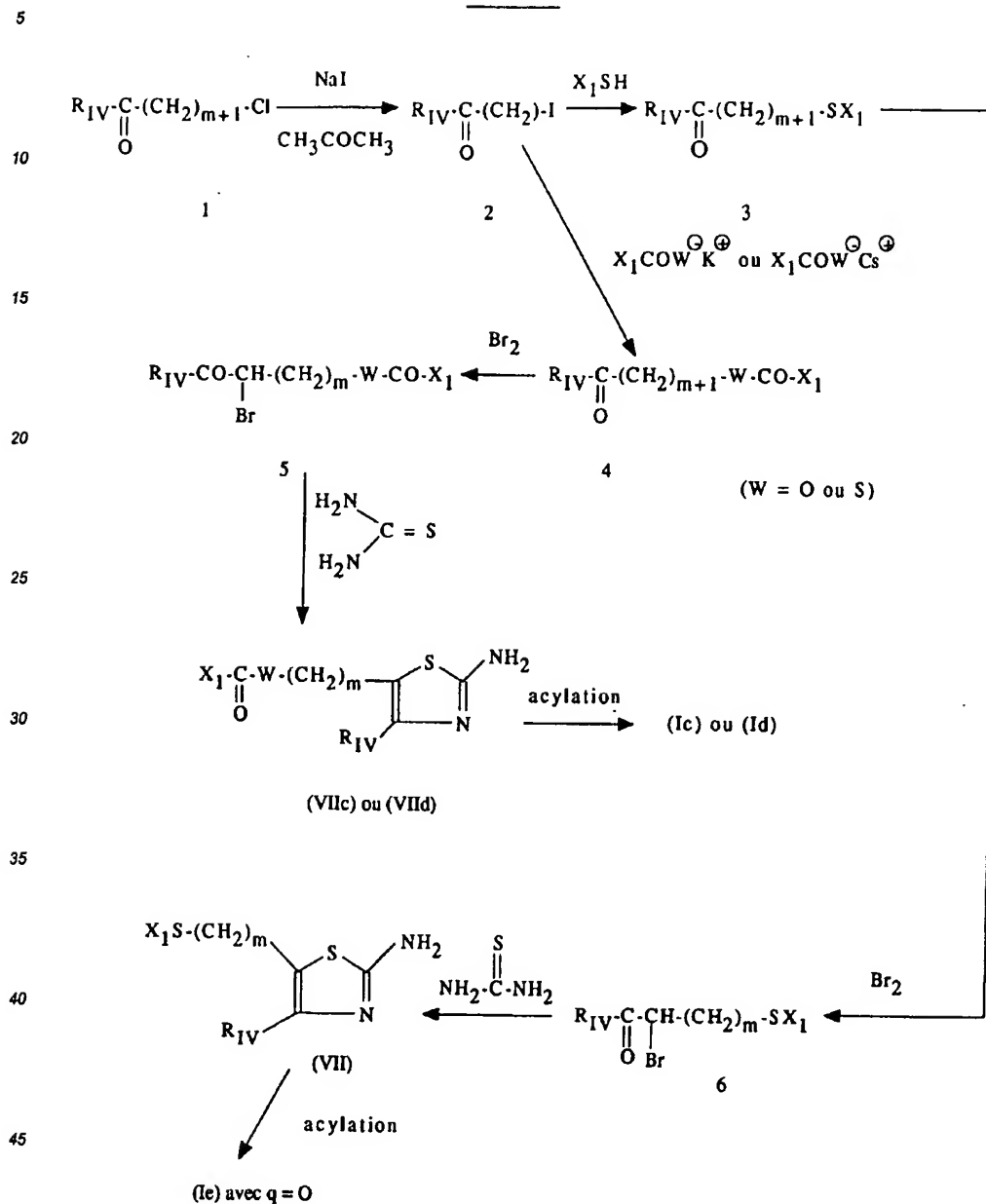


dans lesquels m , R_V et Z sont tels que définis pour (I),

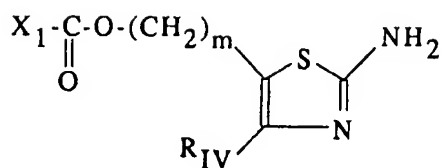
b) - lorsque R_V représente un groupe ester $-(CH_2)_m-O-CO-X_1$ ou thioester $-(CH_2)_m-S-COX_1$ ou $(O)_q-S-X_1$ dans lesquels m , X_1 et q sont tels que définis pour (I), les dérivés du 2-aminothiazole (VII), (VIIc) ou (VIIId) dans lequel les groupes R_{IV} , q , m , W et X_1 sont tels que définis pour (I) peuvent être préparés

- soit selon le schéma 3 suivant :

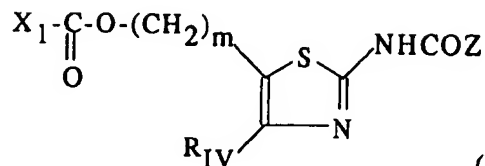
SCHEMA 3



- soit à partir des alcools (VI) N-protégés tel que définis ci-dessus sur lesquels on fait réagir un chlorure d'acide tel que par exemple le chlorure d'acétyle dans un solvant tel que par exemple la pyridine pour obtenir les esters de formule :

(VIIc) avec $\text{W} = \text{O}$

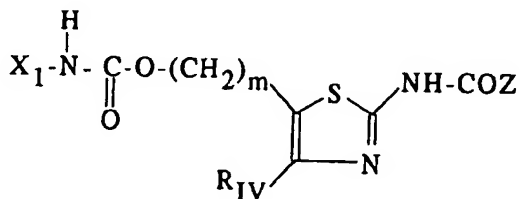
ou



(Ic)

dans lesquels X_1 , m , R_{IV} ou Z sont tels que définis ci-dessus pour (I).

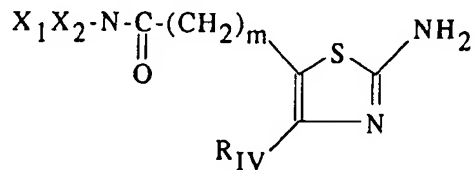
c) - lorsque R_{V} représente un carbamate $-(\text{CH}_2)_m-\text{O}-\text{CO}-\text{NHX}_1$ dans lequel m et X_1 sont tels que définis pour (I) les dérivés du thiazole selon l'invention sont préparés à partir des composés hydroxylés (Ib) correspondants, par action d'un isocyanate de formule $\text{X}_1-\text{N}=\text{C}=\text{O}$, dans un solvant aprotique tel que par exemple le tétrahydrofurane ou le dichlorométhane à une température comprise entre 20°C et 100°C pour conduire au composé (If) de formule:



(If)

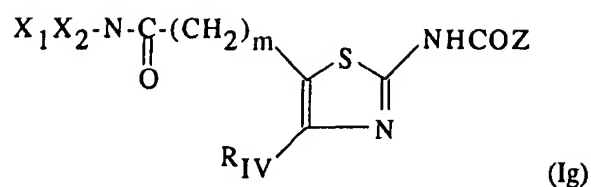
dans laquelle X_1 , m , R_{IV} et Z sont tels que définis pour (I).

d) - lorsque R_{V} représente un amide $-(\text{CH}_2)_m-\text{CONX}_1\text{X}_2$ dans lequel m , X_1 et X_2 sont tels que définis pour (I), les thiazoles selon l'invention sont préparés par réaction de l'amine HNX_1X_2 sur l'ester correspondant de formule (V) ou (Ia) en présence ou non d'un solvant tel qu'un alcool à une température comprise entre 20 et 120°C ; la réaction peut également être effectuée en tube scellé en fonction si l'amine est volatile pour conduire au composé (VIII) ou (Ig) de formule :



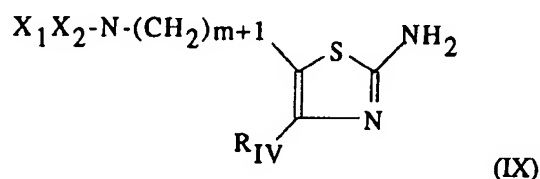
(VIII)

ou

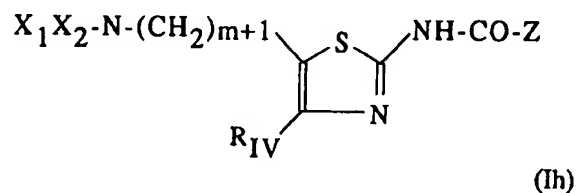


dans lesquels X_1, X_2, m, R_{ij} et éventuellement Z sont tels que définis pour (I).

e) - lorsque R_V représente un groupe aminé $-(CH_2)_m-NX_1X_2$, les dérivés du thiazole selon l'invention sont préparés, par exemple, par réduction des amides précédemment décrits de formule (VII) par réduction par un hydruure alcalin tel que par exemple l'hydruure de lithium aluminium dans un solvant tel que le tétrahydrofurane à une température comprise entre 20°C et la température d'ébullition du solvant pour conduire au composé de formule:

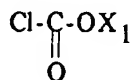


l'acylation de (IX) par ZCOOH conduit au composé (Ih) de formule :

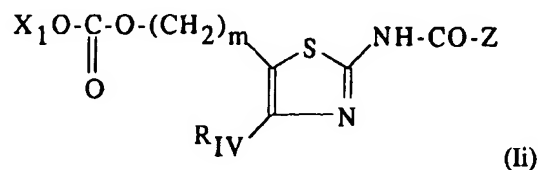


dans laquelle X_1 , X_2 , m , R_V et Z sont tels que définis pour (I),

f) - lorsque R_V représente un carbonate $-(CH_2)_m-O-COOX_1$, dans lequel m et X_1 sont tels que définis pour (I), les thiazoles selon l'invention sont préparés à partir des alcools (Ib) en les mettant en réaction avec un chloroformiate

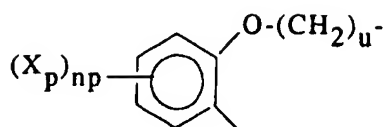


en présence d'une base telle que la triéthylamine ou la pyridine pour conduire au composé (II) de formule :

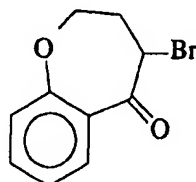


dans laquelle X_1 , m , R_N et Z sont tels que définis pour (I),

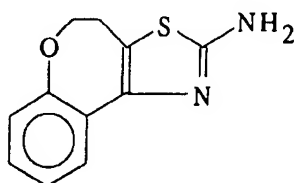
g) - lorsque R_{IV} et R_V considérés ensemble représentent le groupe :



dans lequel $(X_p)_{np}$ et u sont tels que définis pour (I), fixé par le carbone du phényle en position 4 du noyau thiazole ; par exemple, l'intermédiaire 4-bromo-2 *H*-dihydro-3,4-[1]-benzoxépine-5-one de formule :

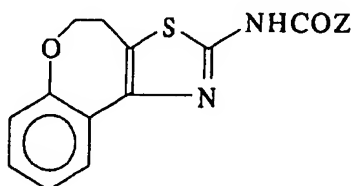


est préparé selon G. Fontaine et al., C.R. Acad. Sci., 1965, 258, 4583 ; la 2-amino-4,5-dihydro-[5,4-d]-thiazolo-[1]-benzoxépine de formule :



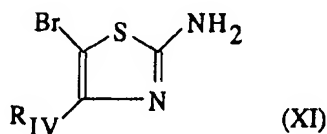
(X)

est préparée par cyclisation avec la thiourée selon le procédé habituel décrit précédemment puis acylé pour conduire au composé de formule :



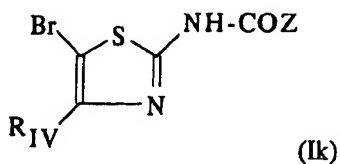
(Ij)

dans lequel Z est tel que défini pour (I),
h) - lorsque R_V représente un groupe amino $-NX_2X_4$ dans lequel X_2 et X_4 sont tels que définis pour (I), le dérivé du thiazole selon l'invention peut être préparé à partir du 2-amino-5-bromothiazole de formule :

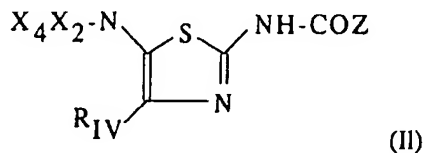


(XI)

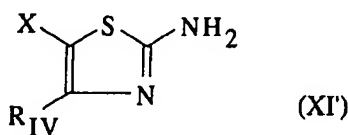
qui est préparé selon J. Chem. Soc., 1947, 114, pour être ensuite :
- soit acylé, par exemple, par un dérivé de $Z\text{COOH}$ en présence de BOP et d'une base telle que la triéthylamine puis ce dérivé bromé obtenu de formule :



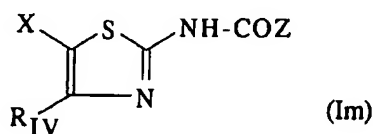
dans lequel R_{IV} et Z sont tels que définis pour (I), est substitué par un amine HNX_2X_4 dans un alcool à une température comprise entre 20°C et la température d'ébullition du solvant pour conduire au composé de formule :



dans laquelle X_2 , X_4 , R_{IV} et Z sont tels que définis pour (I),
 - soit substitué par l'amine HNX_2X_4 puis acylé en position 2 du thiazole, les deux réactions se faisant dans des conditions identiques à celles décrites ci-dessus,
 i) - lorsque R_{V} représente un groupe $-(\text{CH}_2)_m\text{-X}$ dans lequel $m = 0$ et X représente un groupe alcoxy en $\text{C}_1\text{-C}_5$, le 2-aminothiazole correspondant est préparé à partir de la 2-bromo-2-alcoxy-1-phényléthanone éventuellement substituée sur le phényle pour conduire au produit de formule :



dans lequel R_{IV} est tel que défini précédemment et X représente un alcoxy en $\text{C}_1\text{-C}_5$, qui est ensuite acylé comme indiqué ci-dessus pour conduire aux composés (Im) de formule :

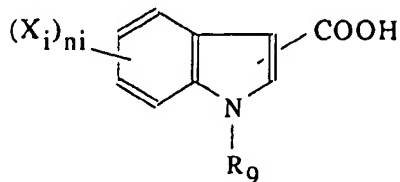


dans lequel R_{IV} et Z sont tels que définis pour (I) et X est tel que défini ci-dessus pour (XI'), ou un de leurs sels.

Les composés de formule (XI') sont des intermédiaires nouveaux faisant partie de l'invention.

Certains des acides ZCOOH , ou Z'COOH , sont connus et même commerciaux ; les autres sont préparés en utilisant les méthodes connues pour des molécules analogues.

Ainsi les acides indolecarboxyliques, ci-après dénommés Z''COOH ; de formule:

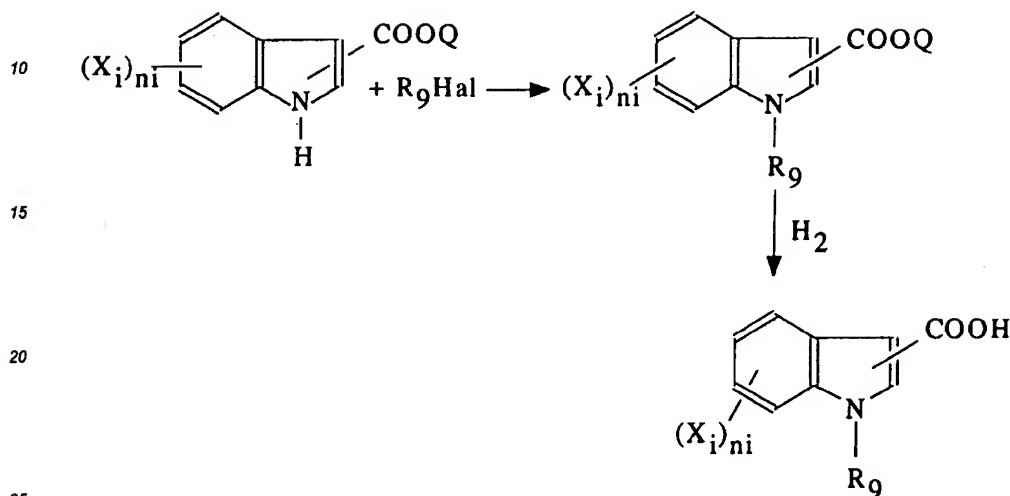


dans laquelle R_9 représente un groupe alcoxycarbonylalkylène peuvent être préparés à partir des acides indolecarboxyliques commerciaux ou obtenus par des procédés classiques, en suivant le schéma réactionnel

4 ci-dessous.

SCHEMA 4

5



dans lequel Hal représente un atome d'halogène et Q représente le groupe benzyle.

Les esters benzyles du schéma (4) sont préparés par action de l'acide correspondant sur l'alcool benzylique, en présence de l'un des agents d'activation de la fonction acide couramment utilisés en synthèse peptidique tel que :

- 30
- le 1,1'-carbonyldiimidazole pour lequel on pourra se référer à Synthesis 1982, p. 833,
 - le N,N-dicyclohexylcarbodiimide en présence de 4-diméthylaminopyridine pour lequel on pourra se référer à J. Org. Chem. 1990, 55 (4), p. 1390,
 - l'hexafluorophosphate de benzotriazolyloxy tris-(diméthylaminophosphonium) pour lequel on pourra se référer à Synthesis, 1977, p. 413.
- 35

La base mise en oeuvre lors de la fixation de R_9 sur l'azote de l'ester benzylique est de préférence une base forte anhydre telle qu'un hydrure alcalin ; le mélange réactionnel est alors un solvant aprotique polaire, stable en présence d'une base forte, telle que le diméthylformamide ou le diméthoxyéthane ; la réaction est effectuée à une température comprise entre 15°C et 80°C environ.

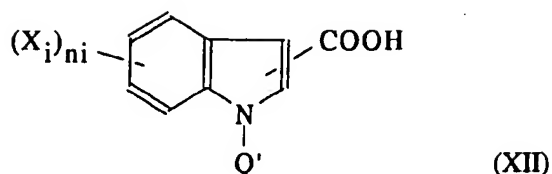
40 L'élimination du groupe benzyle, après la N-alkylation est effectuée de façon classique par action d'au moins un équivalent d'hydrogène, en présence d'un catalyseur tel que le palladium sur du charbon, sur l'ester en solution dans un alcool ou le diméthylformamide, éventuellement sous une légère pression.

Par ailleurs, certains des acides ZCOOH sont peu stables ou portent une fonction qui pourrait réagir lors de la condensation avec l'aminothiazole et il est préférable de les mettre en oeuvre sous une forme protégée Z'COOH.

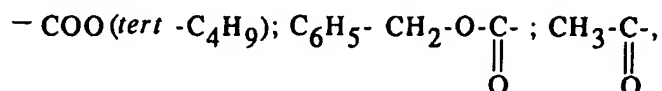
45 Ainsi les dérivés (I) dans lesquels Z représente :



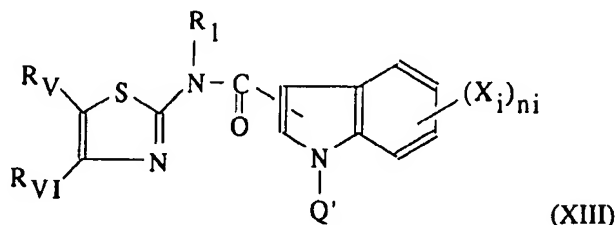
et dans laquelle $(X_i)_n$ représente les éventuels substituants, peuvent être préparés à partir des composés obtenus par condensation de l'aminothiazole avec des composés de l'acide indolecarboxylique Z'COOH, de formule :



10 dans laquelle Q' représente un groupe habituellement utilisé pour la protection des groupes NH₂ dans les réactions de condensation des acides aminés, tel que



le groupe protecteur Q peut être éliminé du composé de formule :



30 obtenu après la condensation avec le dérivé (II), par les méthodes de déprotections classiques.

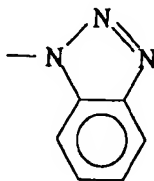
Le BOC peut s'éliminer par pyrolyse, en l'absence de solvant à une température comprise entre 180 et 200°C.

35 Les acides indolecarboxyliques Z''COOH dans lesquels R₉ est COOC(CH₃)₃ ou COOCH₂C₆H₅ peuvent être préparés par action du dicarbonate de *tert*-butyle, du chloroformiate de benzyle sur Z''COOH dans lequel R₉ = H, en présence d'une base telle que la triéthylamine ou la 4-diméthylaminopyridine, dans un solvant tel que l'acétonitrile ou le chlorure de méthylène.

Les acides Z''COOH dans lesquels R₉ est un groupe acyle peuvent être préparés par action du chlorure ou de l'anhydride d'acide sur Z''COOH dans lequel R₉ = H en présence d'un équivalent de triéthylamine et de 4-diméthylaminopyridine, par exemple dans le dichlorométhane.

40 Le chlorure d'acide de formule ZCOCl, peut être préparé, notamment, par action de SOCl₂ ou d'un mélange de POCl₃ et P₂O₅ sur l'acide correspondant, en général en l'absence de solvant et à la température de reflux du mélange réactionnel.

Parmi les esters activés de formule ZCOOY'', Z'COOY'' ou Z''COOY'', on peut préparer ceux dans lesquels Y'' représente



55 par action du 1-hydroxybenzothiazole sur l'acide en présence de dicyclohexylcarbodiimide selon le mode opératoire décrit dans J. Am. Chem. Soc. 1971, 93, 6318-6319 (1971), ou par action de l'hexafluorophosphate de 1-benzotriazolyloxytris-(diméthylamino) phosphonium selon le mode opératoire décrit dans Synthesis, 1976, 751-752.

La condensation de l'aminothiazole (II) avec l'acide sous forme d'ester activé peut être effectuée dans un

solvant dont la nature est choisie selon la solubilité des composés et le type d'activation de la fonction acide, de préférence en présence d'une base, par exemple une amine tertiaire telle que la triéthylamine ; la réaction est en général effectuée à une température comprise entre 0°C et 30°C.

Lorsque les composés de formule (I) comportent dans Z un groupe acide carboxylique, ceux-ci sont préparés par hydrolyse d'un ester de préférence en milieu basique, par exemple par action d'une base minérale, tel qu'un hydroxyde alcalin, en milieu hydroalcoolique ou hydrolyse acide dans le cas d'un ester *tert*-butylique.

Les sels d'addition des composés de formule (I) avec des acides ou des bases sont préparés de la façon habituelle par introduction de l'acide, ou de la base dans une solution du composé de formule (I). Le sel est isolé, selon ses caractéristiques de solubilité, après évaporation du solvant ou addition d'un non-solvant.

Les composés de formule (I) et leurs sels inhibent la fixation de la cholécystokinine, à ses récepteurs. Ils sont plus ou moins sélectifs des récepteurs de type A ou B, et des antagonistes de la gastrine plus ou moins puissants.

Leur affinité pour le récepteur CCK A a été déterminée, *in vitro*, en utilisant la méthode décrite dans ce qui suit, dont le principe est celui mentionné dans Life Sciences, 1985, 37, (26), 2483-2490 ; elle consiste à déterminer le déplacement de la CCK 8S iodée de ses sites de fixation sur un homogenat de pancréas de rat : des quantités aliquotes de suspension membranaire pancréatique (100 µg de protéines par ml) dans un tampon TRIS, HCl (50mM), de pH = 7,4 contenant MgCl₂ (5 mM), bacitracine (0,1 mg/ml), fluorure d'acide méthylphénylméthane sulfonique (0,1 mg/ml), sont incubés 40 minutes à 25°C en présence de CCK 8S iodée (2000 Ci/mmole, soit 50 mM de concentration finale) et de concentrations croissantes de la substance à étudier ; la réaction est arrêtée au bout de 40 minutes par centrifugation. Après élimination du surnageant, la radioactivité du culot est mesurée. Par ailleurs, la fixation spécifique est déterminée en présence de CCK 8S à la concentration de 1 µM.

Dans ces conditions, la concentration inhibitrice de 50 % de la fixation (CI₅₀) est pour les produits de l'invention inférieure à 10⁻⁷M, et pour un grand nombre de l'ordre de 10⁻¹⁰M.

Leur affinité pour les récepteurs CCK B a été déterminée en étudiant le déplacement de la CCK 8S iodée de ses sites de fixation spécifiques présents sur des homogenats de cortex de cobaye en utilisant le même mode opératoire que pour les récepteurs CCK A, mais pour une suspension membranaires à 600 µg de protéines/ml et avec un tampon HEPES (10mM) à pH 6,5 contenant NaCl (130 mM), Mg Cl₂ (5mM), EDTA (1mM) et bacitracine (250 mg/ml) et l'incubation étant de 2 heures.

A la concentration de 10⁻⁵M tous les produits déplacent plus de 25 % de la CCK 8S marquée du récepteur B ; certains ont des CI₅₀ de l'ordre de 10⁻⁹M.

L'affinité pour le récepteur de la gastrine des composés les plus spécifiques du récepteur CCK B a été étudiée, selon la méthode décrite dans ce qui suit, dont le principe est celui mentionné dans J. Receptor. Res., 1983, 3 (5) 647-655 ; des aliquotes de glandes gastriques de cobaye dans un tampon à pH = 7,4 HEPES (24,5 mM) comprenant NaCl (98 mM), KCl (6 mM), NaH₂ PO₄ (2,5 mM), pyruvate (5 mM), CaCl₂ (0,5 mM), MgCl₂ (1 mM), glucose (11,5 mM), glutamine (1 mM), albumine bovine (0,4 g/100 ml) ont été incubée 90 minutes à 37°C dans un bain marie en présence de gastrine (2-17) iodée (2000 Ci/mmol ; 70 pM) et de concentrations croissantes des produits à étudier. La réaction a été arrêtée par centrifugation et la radioactivité du culot mesurée ; la fixation non spécifique a été déterminée en présence de gastrine (2-17) à 1 µM. Les composés de l'invention ont une CI₅₀ comprise entre 10⁻⁵M et 10⁻⁹M.

On a aussi montré que les composés de l'invention ont une activité inhibitrice de celle de la CCK. Ceci a été mis en évidence *in vitro* par la mesure de l'inhibition par les produits à tester, de la sécrétion d'amylase par des acini de rats stimulée par la CCK 8S, selon une méthode analogue à celle décrite dans J. Biol. Chem., 1979, 254 (12), 5321-5327, mais avec des tissus pancréatiques de cobaye. Les composés ont une CI₅₀ de 10⁻⁸ M à 10⁻⁹M.

Enfin, *in vivo*, chez la souris, les composés ayant une bonne affinité pour les récepteurs de la CCK A ont antagonisé l'inhibition de la vidange gastrique induite par l'administration sous-cutanée de CCK 8S dans le protocole décrit dans Life Sciences, 1986, 39, 1631-1638 ; la DE₅₀ (dose efficace 50) ainsi déterminée est nettement inférieure à celle du proglumide, antagoniste connu de la gastrine.

Comme ces composés sont peu toxiques, ils sont utilisables comme médicaments, pour le traitement des désordres physiologiques résultant d'une hypersécrétion de ces peptides ou d'une dysrégulation des systèmes hormonaux biologiques dans lesquels ils sont impliqués, au niveau de la sphère intestinale ou dans le système nerveux central, suivant leur spécificité. On peut se référer à la revue des applications thérapeutiques des antagonistes de CCK et de gastrine publiée dans "Proceedings of International Symposium on Gastrin and Cholecystokinine" 7-11 sept. 1987 - Ed. J.P. Bali, J. Martinez - Elsevier Science Pub. BV.

Notamment les antagonistes de la CCK seront utiles dans le traitement des dyskinésies intestinales, comme le syndrome du colon irritable, dans le traitement des pancréatites aiguës ou chroniques ou dans celui des carcinomes pancréatiques, mais aussi pour régulariser l'appétit, ou, associé aux analgésiques opiacés,

dans le traitement de la douleur.

Quant aux antagonistes plus sélectifs de la gastrine, ils seront utiles dans le traitement et la prévention des ulcères gastriques, dans le traitement du syndrome de Zollinger-Ellison, dans celui des hyperplasies des cellules G de l'antrum ou pour les malades ayant des tumeurs cancéreuses de l'oesophage, de l'estomac ou de l'intestin.

Parmi les antagonistes de la cholecystokinine au niveau des récepteurs A, on préfère les composés :

- 2-(1-Carboxyméthyl-2-indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-acétoxyéthylthiazole.
- 2-(2-Indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-acétoxyéthylthiazole.

Les médicaments selon l'invention comprennent au moins l'un des composés de formule (I) ou l'un de ses sels avec un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable, éventuellement associé avec les excipients habituels pour constituer une forme pharmaceutiquement administrable de façon classique par voie orale, transmuqueuse, parentérale ou rectale. Les doses administrées dépendent de la nature et de l'importance de la maladie, du composé et de la voie d'administration. Elles seront généralement comprises entre 20 et 100 mg par jour chez l'homme adulte par voie orale et 3 à 10 mg en injection.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention pourront être, pour l'administration orale, présentées sous forme de comprimés, de pilules, de gélules ou de granulés ou encore de solution, de suspension ou de gel. Pour l'administration parentérale, les compositions de l'invention se présenteront sous forme de solution, de suspension ou d'émulsion dans une huile ou tout solvant injectable, éventuellement à base aqueuse contenant les adjuvants classiques dans ce type de formulation.

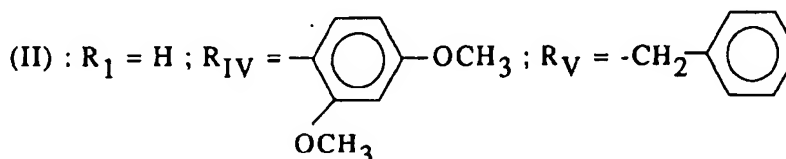
Pour l'administration locale, sur la peau ou sur les muqueuses, les compositions selon l'invention se présenteront en crème, pommade ou sous forme de dispositif transdermique, tandis que pour l'administration rectale, elles seront sous forme de suppositoires et de capsule rectale.

Dans ce qui suit, on décrit des exemples de mise en oeuvre de l'invention, ainsi que les procédés de préparation de certains intermédiaires de synthèse de formule II et IV. Les points de fusion, F, indiqués ont été déterminés en capillaire. Les spectres de résonance magnétique nucléaire, (RMN) ont été enregistrés par rapport au tétraméthylsilane.

PREPARATION A

2-Aminothiazole substitué en position 5 par un groupe $-(CH_2)_mX_1$.

2-Amino-4-(2,4-diméthoxyphényl)-5-benzylthiazole.



A) La 1-(2,4-diméthoxyphényl)-3-phénylpropan-1-one est préparé selon E. Thomas et al., J. Med. Chem., 1985, 28, 442-446 via la réaction de Friedel-Crafts.

B) La 1-(2,4-diméthoxyphényl)-2-bromo-3-phénylpropan-1-one est préparée selon des méthodes classiques par bromation par le brome dans un solvant tel que le dichlorométhane ou le tétrachlorure de carbone.

C) 2-Amino-4-(2,4-diméthoxyphényl)-5-benzylthiazole.

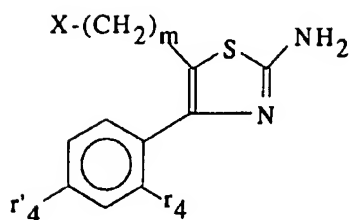
A 10 g du dérivé bromé préparé précédemment mis en solution dans 100 ml d'éthanol 95°, on ajoute 4,35 g de thiourée et on chauffe le mélange réactionnel à reflux pendant trois heures. On concentre sous vide et reprend le résidu dans le dichlorométhane puis lave avec une solution saturée de Na_2CO_3 . La phase organique est séparée par décantation, séchée sur $MgSO_4$ et concentrée sous vide. Le résidu cristallise dans 50 ml de dichlorométhane.

$m = 7,10$ g

$F = 202-203^\circ C$.

En procédant comme indiqué ci-dessus, on prépare les 2-aminothiazoles décrits dans le Tableau 1 ci-dessous.

TABLEAU 1



$X-(CH_2)_m-$	r_4	r'_4	F; °C
	-OCH ₃	-OCH ₃	119
	-OCH ₃	-OCH ₃	163-164
	-OCH ₃	-OCH ₃	162
	-OCH ₃	-OCH ₃	121
	-OCH ₃	-OCH ₃	176
 Br	H	H	107

PREPARATION B

2-Aminothiazole substitué en position 5 par un groupe $-(CH_2)_m-CO_2X_1$ ou $-(CH_2)_m-CH_2OH$.

A) 2-Amino-4-phényl-5-méthoxycarbonylméthylthiazole.

(II): $R_1 = H$; $R_{IV} = -C_6H_5$; $R_V = -CH_2-CO_2CH_3$

Préparé selon E. Knott, J. Chem. Soc., 1945, 455.

B) 2-Amino-4-phényl-5-hydroxyéthylthiazole.

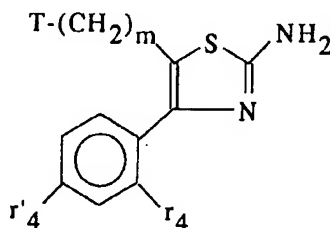
A une suspension de 2 g d'hydrure de lithium aluminium dans 100 ml de tétrahydrofurane refroidis à 0°C on ajoute 5 g de l'ainoester préparé précédemment et on chauffe le mélange réactionnel à reflux pendant deux heures. On additionne ensuite après refroidissement au bain de glace successivement 2 ml d'eau, 1 ml de NaOH concentrée et 6 ml d'eau puis agite le mélange réactionnel pendant une nuit. On sépare les minéraux par filtration et concentre les eaux-mères sous vide. Le résidu est repris dans le dichlorométhane, lavé à l'eau et la phase organique est successivement décantée, séchée sur MgSO₄ et concentrée sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant: dichlorométhane/méthanol 100 + 3 (v/v).

La concentration des fractions pures fournit 4 g de l'alcool attendu.

F = 121°C.

En procédant comme indiqué ci-dessus, on prépare les 2-aminothiazoles décrits dans Tableau 2 ci-dessous.

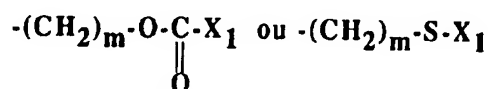
TABLEAU 2



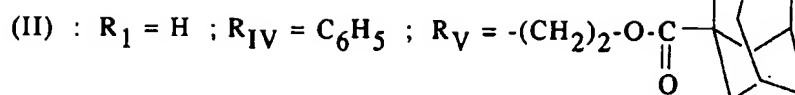
T	r ₄	r' ₄	m	F; °C
-CO ₂ CH ₃	H	H	1	231
-OH	H	H	2	121
-COO-CH ₂ CH ₃	H	H	0	175
-COO-CH ₂ CH ₃	H	H	1	162
-COO-CH ₂ CH ₃	2-OCH ₃	4-OCH ₃	1	117-118

PREPARATION C

2-Aminothiazoles substitués en position 5 par un groupe



2-Amino-5-(1-adamantyl-1-carbonyloxyéthyl)-4-phénylthiazole.



A. 4-(1-Adamantylcarbonyloxy)-1-phényl-1-butane.

On prépare selon J. Org. Chem., 1977, 42, 8, 1286 le sel de césium de l'acide 1-adamantylcarboxylique à partir de 12 g d'acide 1-adamantylcarboxylique et de 10,96 g de carbonate de césium. Le sel obtenu est mis en solution dans 70 ml de DMF puis on additionne 18 g de 4-iodo-1-phénylbutan-1-one et chauffe le mélange réactionnel à reflux pendant une nuit. On évapore le DMF sous vide, reprend le résidu dans une solution de Na_2CO_3 5 % et extrait au CH_2Cl_2 . La phase organique est lavée à l'eau et ensuite séchée sur Na_2SO_4 . On concentre sous vide et le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : CH_2Cl_2 .

La concentration des fractions pures fournit 10 g du composé attendu.

B. 2-Amino-5-(1-adamantyl-1-carbonyloxyéthyl)-4-phénylthiazole.

10 g du composé préparé précédemment sont mis en solution dans 100 ml de CCl_4 .

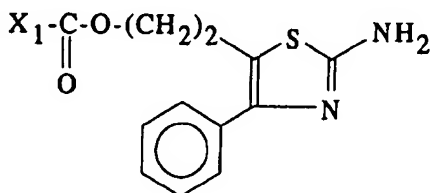
On ajoute 4,9 g de brome en solution dans 50 ml de CCl_4 et laisse le mélange réactionnel sous agitation pendant 30 minutes. On lave à l'eau, décante la phase organique, la sèche sur $MgSO_4$, filtre et concentre sous vide. Le résidu est repris dans 50 ml d'éthanol 95°. On additionne à la solution, 3,9 g de thiourée et laisse le mélange réactionnel pendant une nuit à température ambiante. On concentre le mélange sous vide, reprend le résidu dans le CH_2Cl_2 , lave avec une solution de $NaHCO_3$ à 5 %, décante la phase organique, sèche sur $MgSO_4$, filtre et concentre sous vide. Le résidu est repris dans l'éther et séché.

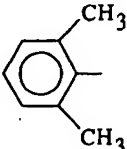
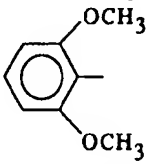
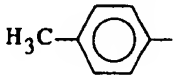
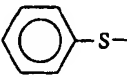
$m = 6,8$ g

$F = 167^\circ C$.

En procédant comme indiqué ci-dessus, on prépare les 2-aminothiazoles décrits dans le Tableau 3 ci-dessous.

TABLEAU 3



	X_1	F ; °C
5		
10	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3-\text{C}- \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	109-110
15		129-130
20		147-149
25		190-192
		107-108

30 PREPARATION D

2-Aminothiazoles substitués en position 5 par un groupe $-(\text{CH}_2)_m\text{X}$ dans lequel X représente un groupe $-\text{NX}_1\text{X}_2$ avec $\text{X}_1 = \text{X}_2 = \text{H}$.

35 Préparation du 2-amino-5-aminoéthyl-4-phénylthiazole.

(II) : $\text{R}_1 = \text{H}$; $\text{R}_{\text{IV}} = -\text{C}_6\text{H}_5$; $\text{R}_{\text{V}} = -\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$

A) 4-Phtalimido-1-phénylbutan-1-one.

27,4 g de 4-iodo-1-phénylbutan-1-one et 27 g de phtalimide potassique sont chauffés à 120°C pendant 24 heures dans 100 ml de DMF. On concentre le DMF sous vide et le résidu est successivement lavé à l'eau, avec une solution de NaOH 1N et extrait à l'acétate d'éthyle. Les phases organiques sont décantées, séchées sur MgSO_4 , filtrées et concentrées sous vide.

m = 11 g.

B) 2-Amino-5-phtalimidoéthyl-4-phénylthiazole.

9,6 g du composé préparé précédemment sont mis en solution dans 50 ml de CCl_4 et 80 ml de CH_2Cl_2 . On additionne goutte à goutte à la solution, une solution de 5,6 g de brome dans 30 ml de CCl_4 . Le mélange réactionnel est lavé à l'eau, les phases organiques sont séchées sur MgSO_4 , filtrées et concentrées sous vide. Le résidu est repris dans 70 ml d'éthanol, on ajoute 4,5 g de thiourée et laisse le mélange réactionnel à température ambiante pendant une nuit.

Le mélange est refroidi, le bromhydrate est séparé par filtration, lavé à l'éthanol puis agité vigoureusement dans un mélange de Na_2CO_3 à 5 %/éther éthylique. On filtre les cristaux.

m = 8 g. F = 208°C

C) 2-Amino-5-aminoéthyl-4-phénylthiazole.

8 g du produit préparé précédemment sont traités par 1,5 g d'hydrate d'hydrazine en solution dans 100 ml d'éthanol absolu. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant une nuit, puis successivement, on concentre l'éthanol sous vide, reprend le résidu dans l'eau, acidifie par addition HCl concentré jusqu'à pH = 1, sépare la phtalazine dione par filtration, alcalinise la phase aqueuse refroidie au bain de glace, par addition de NaOH concentrée jusqu'à pH = 9, filtre le précipité, lave à l'eau et sèche à l'étuve.

m = 3,7 g

F = 136-137°C.

PREPARATION E

5 2-Aminothiazoles substitués en position 5 par un groupe $-(CH_2)_mX$ dans lequel X représente un groupe $-NX_1X_2$ dans lequel $X_1 = H$ et $X_2 = -CO-CH_3$.

2-Amino-5-(2-acétylamino-1-éthyl)-4-phénylthiazole.

(II): $R_1 = H$; $R_{IV} = -C_6H_5$; $R_V = CH_3CONH(CH_2)_2-$

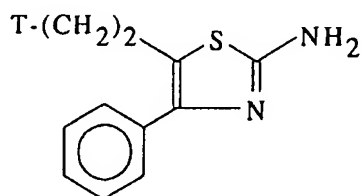
10 1 g du 2-aminothiazole obtenu selon la préparation D en solution dans 60 ml de THF en présence de 0,7 ml de triéthylamine est traité par 0,44 ml d'anhydride acétique en solution dans 20 ml de THF. Le mélange réactionnel est laissé à température ambiante pendant 2 heures et concentré sous vide. Le résidu est lavé avec une solution de $NaHCO_3$ 5 %, on sépare le précipité par filtration, lave à l'eau et sèche.

m = 1,12 g

15 F = 208-209°C.

A partir du 2-aminothiazole obtenu selon la préparation D et en procédant selon la préparation E, on prépare les composés intermédiaires décrits dans le Tableau 4 ci-dessous.

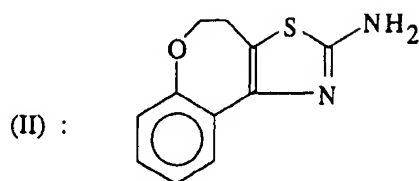
TABLEAU 4



T	F; °C
$CH_3-O-C(=O)-NH-$	157; 158
$ \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3-C-O-C(=O)-NH- \\ \\ CH_3 \end{array} $	huile
$CH_3-CH_2-NH-C(=O)-NH-$	171
$ \begin{array}{c} CH_3-CH_2-NH-C(=O)-NH- \\ \\ S \end{array} $	151

PREPARATION F

2-Amino-4,5-dihydro-[5,4-d]-thiazolo-[1]-benzoxépine.



A) La 4-bromo-4-2 H-3,4-dihydro-[1]-benzoxépine-5-one, est préparée selon G. Fontaine, P. Maitte, C.R. Acad. Sci., 1964, 258, 4583.

B) 2-Amino-4,5-dihydro-[5,4-d]-thiazolo [1] benzoxépine.

A 0,027 mole de dérivé bromé solubilisé dans 100 ml d'éthanol, on ajoute 2,05 g de thiourée. Le mélange est chauffé à reflux pendant 3 heures. L'éthanol est évaporé, le résidu est repris par une solution aqueuse de carbonate de sodium. On extrait à l'acétate d'éthyle, sèche la phase organique sur Na_2SO_4 et évapore à sec. On obtient 2,4 g de cristaux blancs.

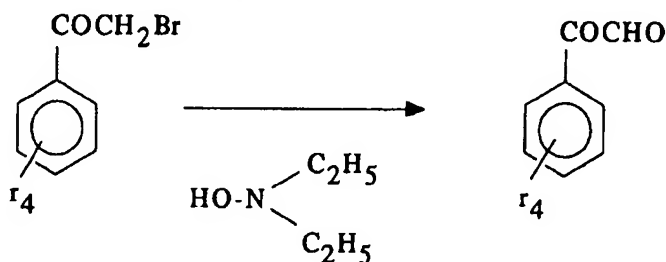
F = 216°C.

PREPARATION G

2-Aminothiazoles substitués en position 5 par un groupe $-(\text{CH}_2)_m\text{-X}$ dans lequel $m = 0$ et X représente un groupe alcoxy en $\text{C}_1\text{-C}_3$, un halogène.

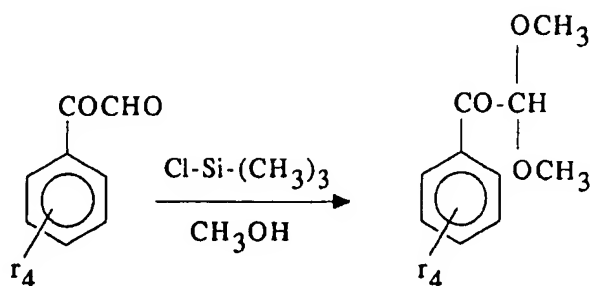
Schéma réactionnel

Etape 1 :

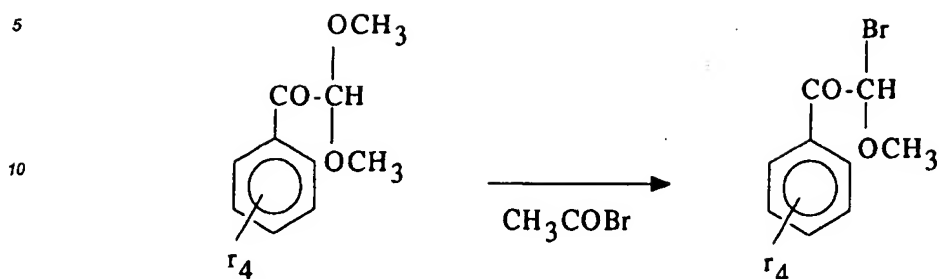


selon J. Org. Chem., 1977, 42 (4), 754.

Etape 2 :



selon Synthesis, 1983, 203.

Etape 3 :

selon J. Chem. Soc., Perkin I, 1981, 2435.

2-Amino-5-méthoxy-4-phénylthiazole.

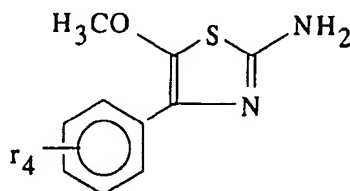
(II) : $R_1 = \text{H}$; $R_{IV} = -\text{C}_6\text{H}_5$; $R_V = -\text{OCH}_3$

15,65 g de 2-bromo-2-méthoxy-1-phényléthanone et 5,52 g de thiourée sont mis en solution dans 70 ml de méthanol. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant une nuit puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans une solution de Na_2CO_3 à 10 % dans l'eau, on extrait au CH_2Cl_2 , sépare la phase organique qui est successivement séchée sur Na_2SO_4 , filtre et concentrée sous vide. Le résidu est recristallisé de l'éther isopropylique.

$m = 7,5 \text{ g}$

$F = 96^\circ\text{C}$.

TABLEAU 5



40

r_4	F ; $^\circ\text{C}$
2-Cl	72
2-OCH ₃	159-160
4-CH ₃	112-114

45

50 **PREPARATION H**

Préparation des acides indolecarboxyliques :

A) Acide 1-*tert*-butyloxycarbonylméthylindole-2-carboxylique.

55 a) Indole-2-carboxylate de benzyle.

On introduit 5 g de N,N'-carbonyldiimidazole dans une solution de 5 g d'acide indole-2-carboxylique dans 50 ml de tétrahydrofurane sec ; après 12 heures d'agitation à température ambiante, on ajoute 3,7 g d'alcool benzylique et on chauffe le mélange réactionnel à sa température de reflux ; celle-ci est

maintenue durant 8 heures, avant d'éliminer le solvant par distillation sous pression réduite. Le résidu est dissous dans l'acétate d'éthyle et la phase organique lavée par une solution aqueuse de NaOH 1N puis séchée avant évaporation du solvant.

Le résidu jaune est recristallisé dans l'isopropanol.

F = 136°C

R = 85 %.

b) 1-*tert*-butoxycarbonylméthylindole-2-carboxylate de benzyle.

A une solution de (0,072 mole ; 18,18 g) d'indole-2-carboxylate de benzyle dans 200 ml de diméthylformamide, sous atmosphère d'azote, on ajoute par portions (0,075 mole ; 2,25 g) d'hydru de sodium à 80 % dans l'huile, à une température comprise entre 0°C et 5°C. On laisse revenir le mélange à température ambiante et on agite le mélange pendant 1 heure. On additionne ensuite goutte à goutte, à 10°C, (0,072 mole ; 14 g) de bromoacétate de *tert*-butyle. Le mélange réactionnel est laissé pendant 3 heures à température ambiante. On évapore le diméthylformamide, reprend successivement à l'eau, extrait au chlorure de méthylène, sèche la phase organique sur sulfate de sodium et évapore à sec. Par cristallisation du résidu dans l'éther diisopropylique on obtient 23,8 g de cristaux blancs.

F = 95°C.

c) Acide 1-*tert*-butoxycarbonylméthylindole-2-carboxylique.

L'ester préparé précédemment (0,065 mole ; 23,8 g) est solubilisé dans un mélange de 400 ml d'éthanol et 100 ml de diméthylformamide. On ajoute 1 g de palladium sur charbon à 5 % et hydrogène sous pression atmosphérique à température ambiante. Après 30 minutes d'agitation le volume théorique d'hydrogène est absorbé. On filtre sur talc le catalyseur, évapore à sec les solvants. On obtient un résidu cristallisé que l'on lave par l'éther diisopropylique. On obtient 15,3 g de cristaux blancs.

F = 177°C.

B) Acide 1-acétylindole-2-carboxylique.

Un mélange de (0,06 mole ; 10 g) d'acide indole-2-carboxylique, (0,15 mole ; 21,25 g) de triéthylamine, (0,075 mole ; 7,5 g) d'anhydride acétique et (0,006 mole ; 0,8 g) de 4-diméthylaminopyridine dans le chlorure de méthylène est agité à température ambiante pendant 18 heures. Le mélange réactionnel est ensuite versé sur une solution aqueuse de tampon pH = 2. Le précipité formé, est filtré puis séché à l'étuve sous vide. La phase chlorure de méthylène est décantée, séchée sur sulfate de sodium et évaporée aux 3/4. Un deuxième jet d'acide 1-acétylindole-2-carboxylique précipite. Les deux jets sont réunis pour fournir 9,4 g de cristaux beiges.

F = 168°C.

C) Acide 1-benzoyloxycarbonylaminoindole-2-carboxylique.

On dissout 8 g d'acide indole-2-carboxylique dans 120 ml de dichlorométhane puis on ajoute 10 g de triéthylamine et 1 g de 4-diméthylaminopyridine.

Le mélange réactionnel est agité puis refroidi à 0°-5°C. On ajoute goutte à goutte 8,5 g de chlorure de benzoyloxycarbonyl à une température inférieure à 5°C. Le mélange est laissé sous agitation pendant une nuit puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans 500 ml d'acétate d'éthyle puis filtré. Les eaux-mères sont concentrées sous vide et reprises dans 50 ml de dichlorométhane. On filtre et concentre les eaux-mères sous vide.

m = 2,4 g d'huile

RMN (DMSO): 2 H à 5,38 (s, CH₂-C₆H₅); 10 H entre 7,0 et 8,0 (m; Har).

D) Acide 1-*tert*-butoxycarbonylindole-2-carboxylique.

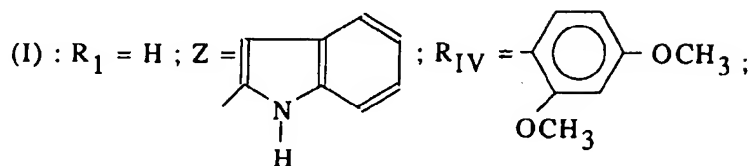
On introduit goutte à goutte 30 ml d'une solution de 6 g de dicarbonate de di-*tert*ibutyle dans 30 ml d'une solution de 4 g d'acide indole-2-carboxylique, 4 ml de triéthylamine et 0,4 g de 4-diméthylaminopyridine dans l'acétonitrile. Après 2 heures d'agitation à température ambiante et élimination du précipité formé, l'acétonitrile est éliminé par distillation et le résidu est dissous dans le chlorure de méthylène. La phase organique est lavée à l'eau, séchée, et concentrée à sec.

F = 117°C; rendement 66 %.

R = 66 %.

EXEMPLE 1

2-(Indolyl-2-carbonylamino)-4-(2,4-diméthoxyphényl)-5-benzylthiazole.



1,96 g de 2-amino-4-(2,4-diméthoxyphényl)-5-benzylthiazole préparé précédemment selon la préparation A, 1,22 g d'acide 1-acétylindole-2-carboxylique, 0,85 g de triéthylamine et 2,95 g de BOP sont mis en solution dans 20 ml de diméthylformamide.

Le mélange réactionnel est agité pendant 24 heures à température ambiante puis versé sur une solution tampon pH = 2. Un précipité jaune est séparé par filtration, lavé à l'eau et mis en solution dans l'acétate d'éthyle. La solution est lavée successivement avec une solution tampon pH = 2, à l'eau, avec une solution de $NaHCO_3$ 5 % et à l'eau, puis séchée sur $MgSO_4$ et concentrée sous vide. Le résidu est purifié par chromatographie sur gel de silice, éluant : dichlorométhane/acétate d'éthyle 98/2 (v/v).

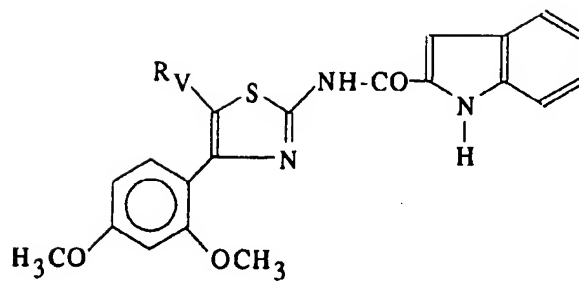
La concentration des fractions de produit pur fournit un résidu qui est traité sous agitation pendant 24 heures avec 3 g de Na_2CO_3 dans 80 ml de méthanol. Le méthanol est concentré sous vide et le résidu est repris dans un mélange eau/éther. Un précipité blanc est séparé par filtration et lavé à l'éther.

$m = 0,97$ g

$F = 201-202^\circ C$.

De la même façon on prépare les composés selon l'invention, décrits dans le tableau 6 ci-après.

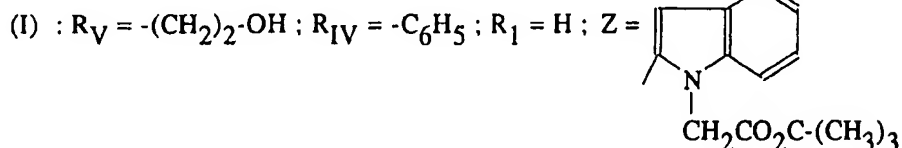
TABLEAU 6



Exemple n°	R_V	F ; °C
2		225
3		272
4		262
5		225
6		283

EXEMPLE 7

2-(1-*tert*-butoxycarbonyloxyméthyl-2-indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-hydroxyéthylthiazole.



2 g de l'aminoalcool préparé précédemment (selon la préparation B, Tableau 2), 2,75 g d'acide 1-*tert*-butoxycarbonylindole-2-carboxylique, 1,4 g de triéthylamine et 4,9 g de BOP sont mis en solution dans 15 ml de diméthylformamide. Après une nuit à température ambiante, le mélange réactionnel est versé sur du tampon phosphate pH = 2. Un précipité est séparé par filtration, lavé à l'eau et dissout dans l'acétate d'éthyle. La solution est successivement lavée avec une solution de NaHCO_3 à 5 % à l'eau, séparée par décantation, la phase organique est séchée sur MgSO_4 et concentrée sous vide.

Le résidu est purifié par chromatographie sur gel de silice, éluant dichlorométhane/méthanol 100 + 0,5 (v/v).

Le produit élué en premier correspond au composé diacylé (O et N acylation, F = 70°C).

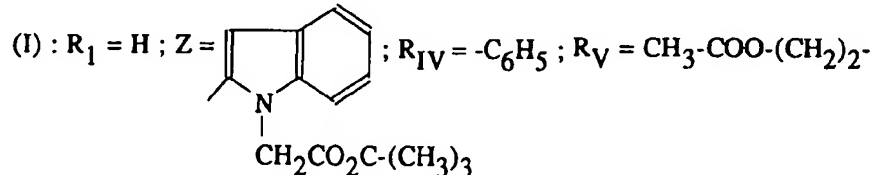
Le produit attendu est élué en second.

m = 1,2 g

F = 180-181°C.

EXEMPLE 8

2-(1-*tert*-butoxycarbonylméthyl-2-indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-acétoxyéthylthiazole.



0,30 g du produit préparé précédemment sont mis en suspension dans 5 ml de pyridine.

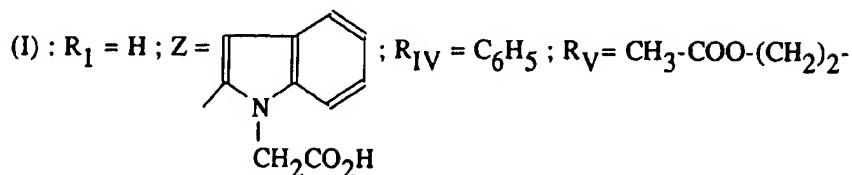
On additionne 1,2 ml d'anhydride acétique et agite le mélange réactionnel pendant une nuit à température ambiante. Le mélange est alors versé sur du tampon sulfate pH = 2 et un précipité est séparé par filtration, lavé à l'eau puis repris dans le dichlorométhane. La solution est successivement lavée avec une solution de NaHCO_3 à 5 %, séparée par décantation, la phase organique est séchée sur MgSO_4 , filtrée et concentrée sous vide. Le résidu est purifié par chromatographie sur gel de silice, éluant: dichlorométhane/acétate d'éthyle 98/2 (v/v).

m = 0,16 g

RMN (DMSO) : 9 H à 1,48 (S, t-BuO₂C) ; 3 H à 2,00 (S, CH₃CO₂) ; 2 H à 3,24 (T, J = 7 Hz, CH₂ thiazole) ; 2 H à 4,30 (T, J = 7 Hz, CH₂OAc) ; 2 H à 5,40 (S, CH₂CO₂ t-Bu) ; 10 H entre 7,2 et 7,9 (M, Har) ; 1 H à 12,8 (S, NHCO).

EXEMPLE 9

2-(1-Carboxyméthyl-2-indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-acétoxyéthylthiazole.



0,15 g du composé préparé précédemment sont solubilisés dans 2 ml d'anisole et 10 ml d'acide trifluoroacétique.

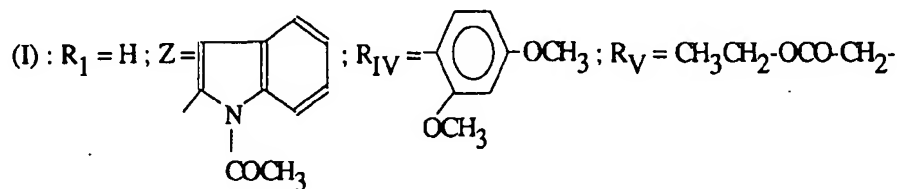
Le mélange est laissé pendant 45 minutes à température ambiante puis concentré sous vide. Le résidu obtenu est lavé par un mélange d'hexane et de diéthyléther (50/50) puis séché.

$m = 0,14$ g

$F = 217-218^\circ C$.

EXEMPLE 10

2-(1-Acétyle-2-indolyl)carbonylamino-4-(2,4-diméthoxyphényl)-5-éthoxycarbonyl-méthylthiazole.



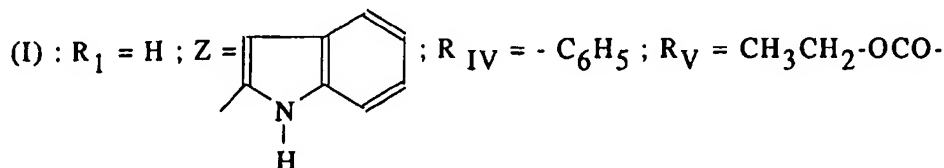
1,5 g de 2-amino-4-(2,4-diméthoxyphényl)-5-éthoxycarbonylméthylthiazole, 1 g d'acide 1-acétylindole-2-carboxylique, 0,7 ml de triéthylamine et 2,39 g de BOP sont mis en solution dans 15 ml de dichlorométhane. Le mélange réactionnel est agité pendant une nuit à température ambiante puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans l'acétate d'éthyle et la solution est successivement lavée avec une solution tampon pH = 2, avec une solution de $NaHCO_3$ à 5 % et à l'eau, puis la phase organique est séchée sur $MgSO_4$ et concentrée sous vide. Le résidu est purifié par chromatographie sur gel de silice, éluant: dichlorométhane/acétate d'éthyle 100/2,5 (v/v).

$m = 1,2$ g

$F = 130-135^\circ C$.

EXEMPLE 11

2-(2-Indolyl)carbonylamino-5-éthoxycarbonyl-4-phénylthiazole



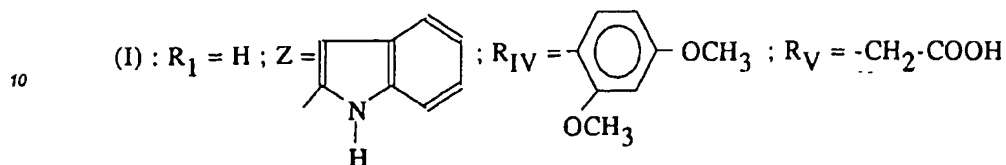
On prépare, en procédant selon l'exemple 10 précédemment décrit le composé 2-(1-acétyl-2-indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-éthoxycarbonylthiazole (1,5 g) qui est dissout dans 100 ml d'éthanol en présence de 0,6 g de Na_2CO_3 . Le mélange est agité à température ambiante pendant 48 heures puis concentré sous vide. Le résidu est trituré dans l'eau puis dans le minimum de dichlorométhane, filtré et séché.

$m = 1,1$ g

F = 248°C.

EXEMPLE 12

5 2-(2-Indolyl)carbonylamino-4-(2,4-diméthoxyphényl)-5-carboxyméthylthiazole.



15 0,5 g de 2-(1-acétyl-2-indolyl)carbonylamino-4-(2,4-diméthoxyphényl)-5-éthoxy-carboxyméthylthiazole préparé précédemment selon l'exemple 10 sont mis en solution dans 10 ml d'éthanol 95° puis on additionne 1,5 ml de NaOH 2N. Le mélange réactionnel est agité pendant une nuit à température ambiante puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans une solution tampon pH = 2,,un précipité est séparé par filtration, lavé à l'eau, filtré, puis rincé à l'éther.

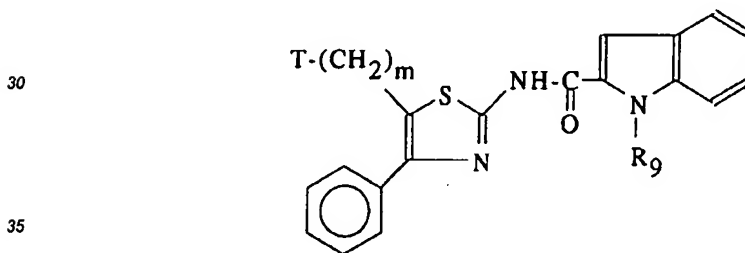
20 m = 0,28 g

F = 284°C.

En procédant selon les exemples 7 à 12 ci-dessus, on prépare les composés décrits dans le Tableau 7 ci-dessous.

25

TABLEAU 7



40

Exemple n°	T	m	R ₉	F ; °C
13	-CO ₂ CH ₃	1	H	254

45

50

55

TABLEAU 7 (suite)

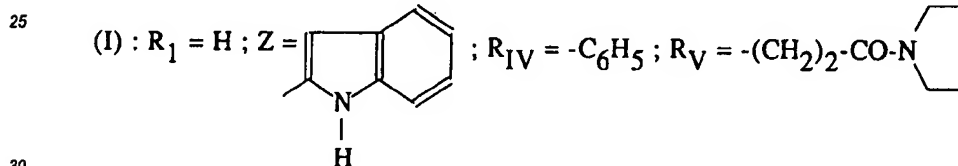
Exemple n°	T	m	R ₉	F ; °C
14	-CO ₂ CH ₃	2	H	181
15	-OH	2	-CH ₂ CO ₂ H	131
16	-OH	2	H	242
17	-OH	3	H	213
18	-OCOCH ₃	2	H	168
19	-OCOCH ₃	3	H	192
20	-O-CO-C ₆ H ₅	2	-CH ₂ CO ₂ H	216
21	-O-CO- <i>tert</i> -Bu	2	H	229
22	-CO ₂ H	1	H	266
23	-CO ₂ H	2	H	> 300
24	-CO ₂ H	2	-CH ₂ -CO ₂ H	239-240
25	-CO ₂ H	1	-CH ₂ -CO ₂ H	199-200
26	-CO ₂ CH ₃	2	-CH ₂ -CO ₂ H	202-203
27	-CO ₂ CH ₃	1	-CH ₂ -CO ₂ H	183-185
28	$\begin{array}{c} \text{-C-N-(CH}_3\text{)}_2 \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$	1	-CH ₂ -CO ₂ H	252

TABLEAU 7 (suite)

Exemple n°	T	m	R ₉	F ; °C
29	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ -\text{C}-\text{N}-\text{CH}_3 \\ \\ \text{O} \end{array}$	1	-CH ₂ -CO ₂ H	233-234
30	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ -\text{C}-\text{N} \\ \quad \\ \text{O} \quad \text{Cyclopentyl} \end{array}$	1	-CH ₂ -CO ₂ H	241-242

EXEMPLE 31

2-(2-Indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-[2-(1-pyrrolidinocarbonyl)-1-éthyl]thiazole.



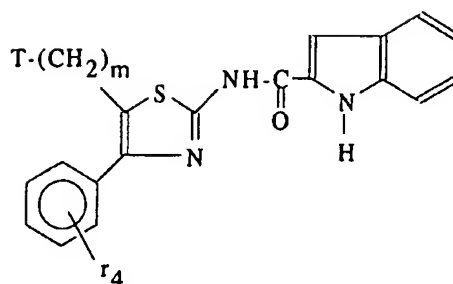
0,5 g de l'ester décrit à l'exemple 14 est ajouté dans 5 ml de pyrrolidine, le mélange est agité pendant une nuit à température ambiante, puis versé dans une solution tampon pH = 2. Un précipité est séparé par filtration puis dissout dans l'acétate d'éthyle. La solution est lavée avec une solution tampon pH = 2 puis à l'eau, la phase organique est séparé par décantation séchée sur MgSO₄ et concentrée sous vide.

m = 0,48 g

F = 179°C.

En procédant selon l'exemple 10 ci-dessus, on prépare les composés 32 à 51 décrits dans le Tableau 8 ci-dessous.

TABLEAU 8



Exemple n°	T	m	r_4	F; °C
32	-COOCH ₃	1	4-F	224-225
33	-COOC ₂ H ₅	1	2-Cl	178
34		1	H	180
35		1	H	239
36		1	4-F	243-244
37		1	2-Cl	187-188
38	-NH ₂	2	H	202-203
39		2	H	261-262

TABLEAU 8 (suite)


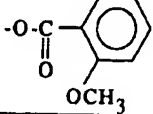
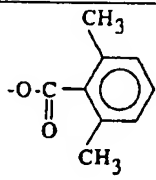
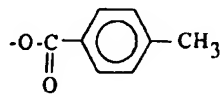
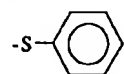
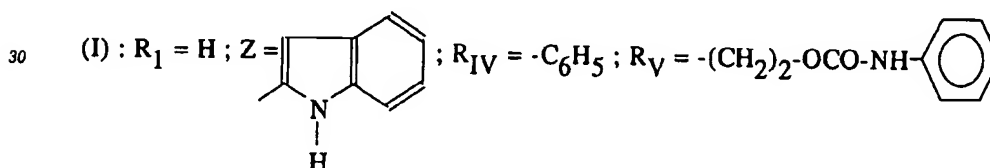
Exemple n°	T	m	r ₄	F ; °C
40	$\begin{array}{c} \text{-O-C-CH}_3 \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$	2	4-F	188-189
41	$\begin{array}{c} \text{-O-C-OCH}_3 \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$	2	H	208-209
42	$\begin{array}{c} \text{-NH-C-O-tert -Bu} \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$	2	H	223-224
43	$\begin{array}{c} \text{-NH-C-O-CH}_3 \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$	2	H	264
44	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ \text{-NH-C-N-C}_2\text{H}_5 \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$	2	H	248-249
45	$\begin{array}{c} \text{-NH-C-(CH}_2\text{)}_2\text{-CO}_2\text{H} \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$	2	H	275-276
46	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ \text{-NH-C-N-C}_2\text{H}_5 \\ \parallel \\ \text{S} \end{array}$	2	H	209-210
47	 $\begin{array}{c} \text{-O-C=O} \\ \\ \text{OCH}_3 \end{array}$	2	H	196-197
48		2	H	218-219

TABLEAU 8 (suite)

Exemple n°	T	m	r ₄	F ; °C
49		2	H	140-142
50		2	H	270-271
51		2	H	212-213

EXEMPLE 52

2-(2-Indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-phénylaminocarbonyloxyéthylthiazole.



A) 2-(1-Acétyle-2-indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-phénylaminocarbonyloxyéthylthiazole.

0,7 g de l'alcool préparé selon l'exemple 16 et 0,2 ml d'isocyanate de phényle sont agités pendant une nuit à température ambiante dans 5 ml de dichlorométhane. Le précipité formé est séparé par filtration puis purifié par chromatographie sur gel de silice, éluant : dichlorométhane/acétate d'éthyle 95/5 (v/v).

m = 0,52 g

F = 156°C.

B) Composé 52

0,5 g du composé préparé précédemment sont mis en solution dans 30 ml d'éthanol et 5 ml d'eau puis on ajoute 0,21 g de Na_2CO_3 .

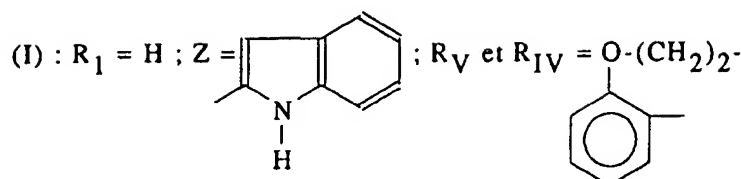
Le mélange réactionnel est agité pendant une nuit à température ambiante puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans l'acétate d'éthyle et on lave successivement avec une solution de Na_2CO_3 et à l'eau. La phase organique est séparée par décantation et concentrée sous vide. Le résidu est repris dans l'éther.

m = 0,4 g

F = 249°C.

EXEMPLE 53

2-(2-Indolyl)carbonylamino-4,5-dihydro-[5,4-d]-1H-thiazolobenzoxépine.



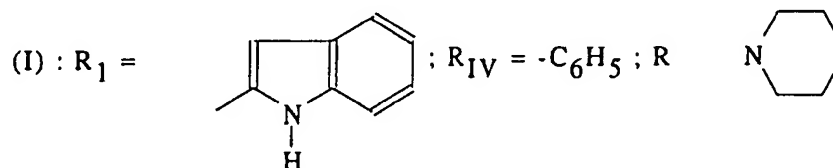
Dans 30 ml de diméthylformamide on mélange 1 g du thiazole préparé précédemment (Préparation F), 2,6 g de BOP, 0,93 g d'acide 1-acétylindole-2-carboxylique et 0,46 g de triéthylamine. Le mélange réactionnel est agité 30 heures à température ambiante. On évapore le diméthylformamide, reprend le résidu dans l'acétate d'éthyle et lave à l'eau. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium et évaporée. Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhane/ méthanol 100 + 0,5 (v/v). On obtient 0,9 g d'une mousse jaune que l'on solubilise dans du dichlorométhane additionné d'éthanol (100 ml). On ajoute 10 ml de NaOH 2N et agite le mélange à température ambiante pendant 1 heure. Après évaporation des solvants organiques, on reprend le résidu par l'acétate d'éthyle et lave avec une solution tampon pH = 2. On sèche la phase organique sur $MgSO_4$, filtre et évapore. On obtient des cristaux jaunes qui sont ensuite lavés par le dichlorométhane puis l'éthanol.

$m = 0,45$ g

$F > 260^\circ C$.

EXEMPLE 54

2-(2-Indolyl)carbonylamino-4-phényl-5-(1-pipéridinyl)thiazole.



A) 2-Amino-4-phényl-5-(1-pipéridinyl)thiazole.

On chauffe à reflux pendant 48 heures un mélange de 1 g de 2-amino-4-phényl-5-bromothiazole et de 1,7 g de pipéridine dans 25 ml d'éthanol absolu. L'éthanol est concentré sous vide et le résidu est repris dans 50 ml d'eau et 10 ml de NaOH à 30 %. On extrait à l'acétate d'éthyle, sèche la phase organique sur Na_2CO_3 et filtre. On concentre sous vide et recristallise le résidu de l'éther isopropylique.

$m = 0,41$ g

$F = 135-137^\circ C$.

B) Composé 54

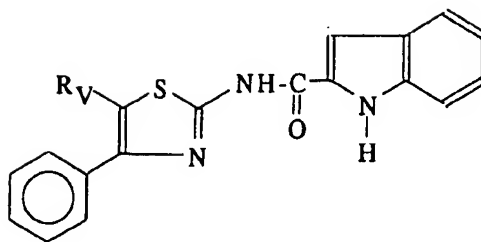
0,4 g du produit obtenu précédemment sont mis en solution dans 50 ml de dichlorométhane. On ajoute successivement 0,33 g d'acide 1-acétylindole-2-carboxylique, 0,82 g de BOP et 0,19 g de triéthylamine. Le mélange réactionnel est agité pendant 4 jours à température ambiante. On ajoute 25 ml d'eau et sépare la phase organique par décantation, on sèche sur Na_2SO_4 et concentre sous vide. Le résidu est repris dans 50 ml d'éthanol absolu, on ajoute 10 ml de NaOH 2,5N et agite le mélange pendant 3 heures à température ambiante. On concentre sous vide, reprend le résidu dans 50 ml d'eau, on extrait à l'acétate d'éthyle, sépare la phase organique par décantation, sèche sur Na_2SO_4 et concentre sous vide. Le résidu est recristallisé de l'acétate d'éthyle.

$m = 0,26$ g

$F > 260^\circ C$.

En procédant selon l'exemple 54 on prépare les composés 55 et 56 décrits dans le Tableau 9 ci-dessous.

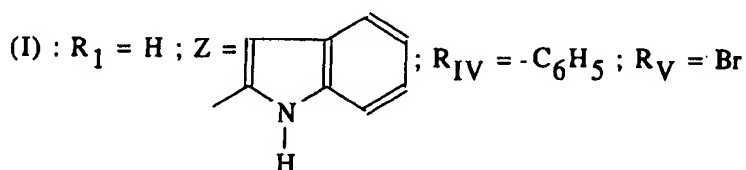
TABLEAU 9



Exemple n°	R _V	F ; °C
55		> 300
56		247-249

EXEMPLE 57

2-(2-Indolyl)carbonylamino-5-bromo-4-phénylthiazole.



On dissout 3,9 g (0,015 mole) de 2-amino-5-bromothiazole dans 60 ml de dichlorométhane.

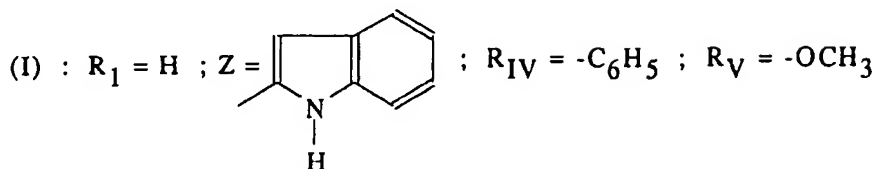
On ajoute 3,26 g d'acide 1-acétylindole-2-carboxylique, 8,1 g de BOP, 1,85 g de triéthylamine, on agite le mélange réactionnel à température ambiante pendant 8 jours puis on ajoute 100 ml d'une solution aqueuse tamponnée à pH = 2, on décante, sèche la phase organique sur Na₂SO₄ et concentre sous vide. On reprend le résidu dans 100 ml de méthanol puis on additionne 5 g de Na₂CO₃. On agite pendant trois heures à température ambiante, concentre sous vide à froid, reprend par 100 ml d'une solution aqueuse tamponnée à pH = 2, extrait à l'acétate d'éthyle et sèche, sur Na₂SO₄ la phase organique. On filtre et concentre sous vide. On chromatographie le résidu sur gel de silice, éluant : CH₂Cl₂. Après élimination d'impuretés de tête, on élue le produit attendu que l'on recristallise après évaporation du solvant, d'un mélange CH₂Cl₂/éther diisopropylique.

m = 2,8 g

F = 224-226°C.

EXEMPLE 58

2-(Indolyl-2)carbonylamino-5-méthoxy-4-phénylthiazole.



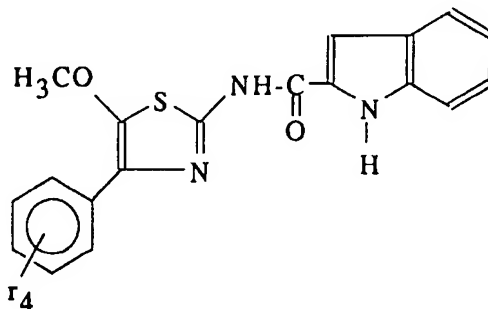
3,15 g de 2-amino-5-méthoxy-4-phénylthiazole sont dissous dans 60 ml de CH_2Cl_2 . On ajoute 3,26 g d'acide 1-acétylindole-2-carboxylique, 8,12 g de BOP et 1,86 g de triéthylamine et on agite le mélange réactionnel à température ambiante pendant une semaine. On ajoute 50 ml d'eau, décante la phase organique, sèche sur Na_2SO_4 , filtre et concentre sous vide. Le résidu est repris dans 100 ml de méthanol, on ajoute 10 g de K_2CO_3 et agite le mélange pendant une nuit à température ambiante. On concentre sous vide, reprend le résidu dans l'eau, sépare le précipité formé par filtration et le lave au CH_2Cl_2 .

m = 1,7 g

F > 260°C.

En procédant selon l'exemple ci-dessus, on prépare les composés 59 à 61 décrits dans le Tableau 10 ci-dessous.

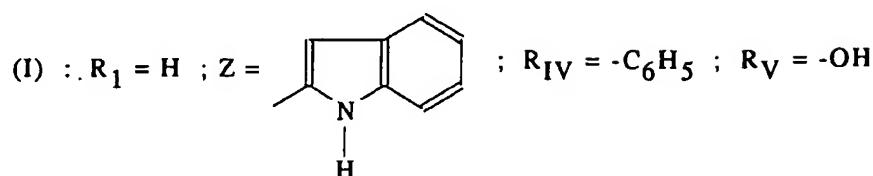
TABLEAU 10



Exemple n°	r_4	F ; °C
59	2-Cl	260-262
60	4-CH ₃	252-254
61	2-OCH ₃	248-250

EXEMPLE 62

2-(Indolyl-2)carbonylamino-5-hydroxy-4-phénylthiazole.



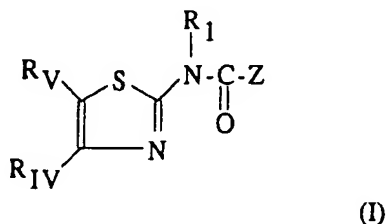
0,58 g du thiazole préparé selon l'exemple 58 sont mis en solution dans 100 ml de CH_2Cl_2 . On ajoute à température ambiante 4,98 ml d'une solution 2M de tribromure de bore dans le CH_2Cl_2 et on laisse le mélange réactionnel sous agitation pendant 24 heures. On ajoute à nouveau 4,98 ml de BBr_3 , laisse le mélange pendant 5 jours à température ambiante et ajoute une dernière fois 4,98 g de BBr_3 en abandonnant le mélange réactionnel pendant 48 heures à température ambiante. Ce dernier est alors amené à pH = 5-6 par addition d'une solution de NaOH 4N puis on extrait la phase organique avec 2 fois 50 ml de NaOH 4N. On neutralise la phase aqueuse en additionnant une solution d'HCl 2N. On extrait au CH_2Cl_2 , sèche les phases organiques sur Na_2SO_4 , filtre et concentre sous vide pour obtenir un résidu qui cristallise.

m = 0,5 g

F = 237-239°C.

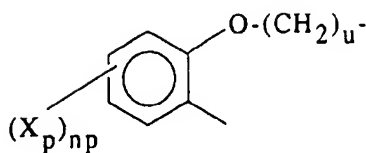
25 Revendications

1. Acylamino-2 thiazoles de formule :



dans laquelle

- R_1 représente l'atome d'hydrogène ; un groupe alkyle en C_1 à C_4 ou un groupe phénylalkylène avec alkyle en C_1 à C_3 ; un groupe aminoalkylène de formule $-Z_1-NR_4R_5$ dans laquelle Z_1 représente un alkylène en C_2 à C_4 et R_4 et R_5 représentent indépendamment H ou un alkyle en C_1 à C_4 ou forment avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé tel que morpholino, pyrrolidinyne, pipéridino, pipérazinyle ou (C_1-C_3) 4-alkylpipérazinyle ; un groupe carboxyalkylène éventuellement estérifié de formule $-Z_2-COOR_6$ dans laquelle Z_2 représente un alkylène en C_1 à C_4 et R_6 représente H ou un alkyle en C_1 à C_6 ; un groupe cyanoalkylène en C_2 à C_5 ; un groupe carbamoylalkylène de formule $-Z_3-CONR_7R_8$ dans laquelle Z_3 représente un alkylène en C_1 à C_4 et R_7 et R_8 représentent indépendamment H ou un alkyle en C_1 à C_4 ou avec N un hétérocycle comme NR_4R_5 ; un groupe hydroxyalkylène en C_2 à C_6 , ou un groupe alcoxyalkylène en C_1 à C_{10} ;
- R_{IV} représente un groupe cycloalkyle en C_3 à C_7 non substitué ou substitué par un ou des groupes alkyles en C_1 à C_4 ; un groupe aromatique tel qu'un phényle non substitué ou portant un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, notamment le chlore ou le fluor, les groupes (C_1-C_6) alkyle, et alcoxy et thioalcoxy en C_1 à C_3 , les groupes nitro et trifluorométhyle ou tel qu'un hétérocycle comportant au moins un hétéroatome choisi parmi O, S et N notamment un furyle, thiényle, pyrrolyle, pyrazolyne, imidazolyne, pyridyle, pyrazinyle, oxazolyne et thiazolyne, éventuellement substitués par un groupe alkyle en C_1 à C_3 ou un atome d'halogène ou alcoxy en C_1 à C_3 ou R_{IV} et R_V considérés ensemble représentent le groupe :



fixé par le carbone du phényle en position 4 du noyau thiazolye et dans lequel u vaut 1 à 3, portant éventuellement un ou plusieurs (np) substituants X_p , identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle et alcoxy en C_1 à C_3 , les groupes nitro et trifluorométhyle, np valant de 0 à 3 ;

- R_V représente un groupe $-(\text{CH}_2)_m-\text{X}$ dans lequel m est 0 à 5 et X représente
 . un atome d'halogène, de préférence un atome de brome, un hydroxyle, un cycloalkyle en C_3 à C_7 , un phényle qui peut être substitué par un des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C_1 à C_3 , nitro, amino, hydroxy ou trifluorométhyle ;
 . un groupe choisi parmi $-\text{COOH}$; $-\text{COOX}_1$; $-\text{O}-\text{COX}_1$; $-\text{SCOX}_1$; $(\text{O})_q-\text{S}-\text{X}_1$ avec q = 0, 1 ou 2 ;

$-\text{O}-\text{COOX}_1$; $-\text{N}(\text{X}_3)-\text{CO}-\text{X}_1$ avec $\text{X}_3 = \text{H}$ ou alkyle en C_1 à C_3 ;

$-\text{NH}-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\text{X}_1$; $-\text{O}-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\text{X}_1$; $-\text{NH}-\text{C}(=\text{W})-\text{NHX}_1$ avec W = O ou S ;

$-\text{NH}-\text{C}(=\text{O})-(\text{CH}_2)_s-\text{COOH}$ avec s = 2, 3, 4

dans lequel X_1 représente un alkyle en C_1 à C_6 ; un phényle qui peut être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C_1 à C_3 , nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle ; un groupe adamantyle ;

. un groupe choisi parmi $-\text{CONX}_1\text{X}_2$; $-\text{NX}_1\text{X}_2$; dans lequel X_1 représente l'hydrogène, un alkyle en C_1 à C_3 ou un phényle non substitué ou substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C_1 à C_3 , nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle et X_2 représente un atome d'hydrogène, un alkyle en C_1 à C_3 , ou bien, X_1 et X_2 constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle choisi parmi la pyrrolidine ou la pipéridine non substitué ou substitué par un groupe oxo ou par un groupe hydroxyle, ce dernier étant non substitué ou substitué par un acyle, par un groupe $-\text{COOX}_1$ ou $-\text{CONX}_1\text{X}_2$;

ou encore R_V représente un alcoxy en C_1 - C_5 ; un groupe hydroxyle ; une amine cyclique à 5 ou 6 chaînons non substituée ou substituée par un groupe oxo ou un groupe hydroxyle ; un groupe pipérazinyle non substitué ou N-substitué par un groupe $-\text{COOAlk}$ dans lequel Alk représente un alkyle en C_1 - C_6 ; un groupe acide carboxylique, un groupe $-\text{NX}_2\text{X}_4$ avec $\text{X}_4 = \text{H}$ ou $\text{X}_4 = -(\text{CH}_2)_t-\text{X}_5$, avec t égal à 2, 3 ou 4 et X_5 représente

$-\text{OH}$, $-\text{O}-\text{CO}-\text{R}_2$, $-\text{NHCOR}_2$, $-\text{NH}-\text{C}(=\text{O})-\text{NHR}_2$,

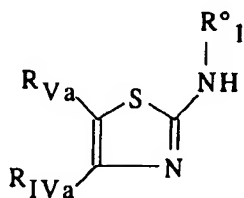
dans lequel R_2 représente un alkyle C_1 - C_6 ; ou un groupe $-\text{NR}_2\text{R}_3$ avec R_2 ou R_3 représentant indépendamment H, alkyle en C_1 à C_6 , un groupe phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, un groupe alkyle en C_1 à C_3 , un groupe alcoxy en C_1 à C_3 ou R_2 et R_3 constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons ;

- Z représente un hétérocycle comportant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S et N, condensé avec un noyau aromatique qui peut aussi comporter un hétéroatome choisi parmi O, S et N

et qui peut être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle et alcoxy en C₁ à C₃, benzyloxy, nitro, amino et trifluorométhyle, l'hétéroatome N pouvant être aromatique ou sous forme de -NH non substitué ou substitué par (C₁-C₄) alkyle, carboxyalkylène -Z₄-COOR₁₀ dans laquelle Z₄ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₀ est H, benzyle ou (C₁-C₆) alkyle ; carbamoyalkylène -Z₅-CONR₁₁R₁₂ dans laquelle Z₅ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₁ et R₁₂ représentent indépendamment H, (C₁-C₆) alkyle, ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino ; acyle -COR₁₃ avec R₁₃ représente (C₁-C₄) alkyle ou phényle ; alcoxycarbonylène -COOR₁₄ avec R₁₄ étant *tert*-butyle ou benzyle;

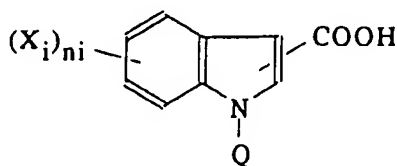
ainsi que les sels d'addition des composés de formule (I) avec des acides et des bases minérales ou organiques.

2. Composés selon la revendication 1 de formule (I) dans laquelle Z représente benzothiénylène, benzofuranyle, benzoxazolyle, benzimidazolyle, benzothiazolyle, quinolyle, isoquinolyle, quinoxalinyne, cinnolinyne et [2,3-c]-thiéno ou [3,2-c]-pyridyle, isoindolyle, indolyle, éventuellement substitués, et le groupe indolyle étant éventuellement substitué sur l'azote par (C₁-C₄) alkyle, carboxyalkyle -Z₄-COOR₁₀ dans laquelle Z₄ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₀ est H, benzyle ou (C₁-C₆) alkyle ; carbamoylalkyle -Z₅-CONR₁₁R₁₂ dans laquelle Z₅ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₁ et R₁₂ représentent indépendamment H, (C₁-C₆) alkyle, ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino ; acyle -COR₁₃ avec R₁₃ représentant (C₁-C₄) alkyle ou phényle ; alcoxycarbonylène -COOR₁₄ avec R₁₄ étant *tert*-butyle ou benzyle; et leurs sels.
3. Composés selon la revendication 1 de formule (I) dans laquelle R₁ représente H, (C₁-C₄) alkyle ou Z₁-NR₄R₆ avec Z₁, R₄, R₆ ayant les mêmes significations que dans la revendication 1, Z représente un groupe indolyle substitué ou non sur l'azote et R_V représente un phényle.
4. Procédé pour la préparation des 2-acylamino-5-thiazoles substitués selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on traite un 2-amino-5-thiazole substitué de formule :



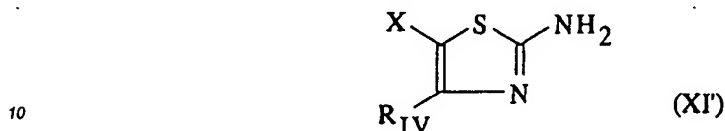
dans laquelle R°₁ représente les mêmes substituants que R₁ dans lequel le groupe amino présent est N-protégé, R_{IVa} et R_{Va} représentent les mêmes substituants que R_V et R_V dans lesquels les groupes hydroxy ou amino sont O- et N-protégés, avec un dérivé fonctionnel de l'acide de formule Z°-COOH, dans laquelle Z° représente les mêmes substituants que Z, dans lequel les groupes NH₂ ou NH sont N-protégés, puis, - lorsque R°₁, R_{IVa} ou R_{Va} contiennent des groupes N-protégés ou O-protégés, on déprotège et on soumet éventuellement le produit ainsi obtenu à une acylation ou alkylation pour obtenir les composés selon l'invention pour lesquels les substituants R₁, R_V et R_V sont tels que définis pour (I), ou un de leurs sels.

5. Procédé de préparation des composés selon l'une des revendications 1 à 4, de formule (I) dans laquelle Z représente le noyau indole, non substitué sur l'azote et éventuellement substitué sur le phényle, caractérisé en ce que l'on prépare le composé correspondant de formule I dans laquelle Z représente le noyau indole par acylation de l'aminothiazole avec une forme activée de l'acide de formule :



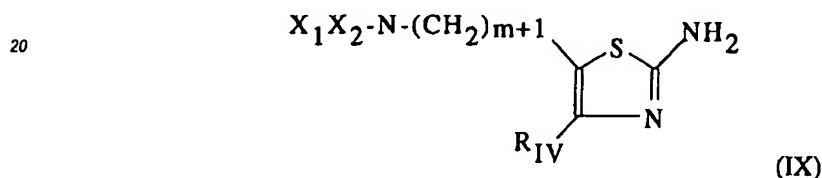
dans laquelle Q représente un groupe protecteur et X_i représentent chacun, halogène (C_1 - C_3) alkyle, (C_1 - C_3) alcoxy, NO_2 ou CF_3 , et ni vaut 0 à 3 pour obtenir le dérivé indolyle correspondant, après avoir déprotégé l'azote.

- 5 6. Composé de formule :



dans lequel R_{IV} est tel que défini dans la revendication 1 et X représente un alcoxy en C_1 - C_6 , une pipéridine non substituée ou substituée par un 4-hydroxy ou une 4-alcoycarbonylpipérazine dans laquelle l'alcoxy est en C_1 - C_3 .

- 15 7. Composé de formule :

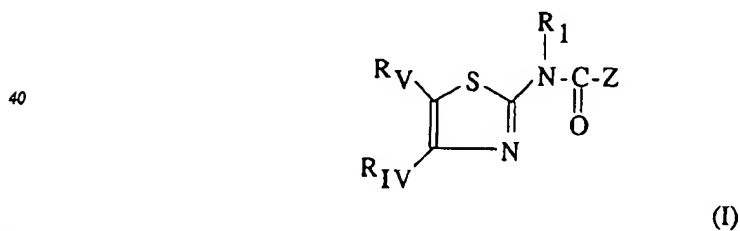


dans laquelle R_{IV} est tel que défini dans la revendication 1, m est 1 ou 2 et X_1X_2-N représente un groupe phthalimido ou $-NH_2$ ou un de ses sels.

- 30 8. Composition pharmaceutique, caractérisé en ce qu'elle comprend au moins un composé selon l'une des revendications 1 à 3 associé à au moins un excipient.

Revendications pour l'Etat contractant suivant : ES

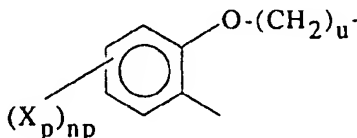
- 35 1. Procédé de préparation d'acylamino-2 thiazoles de formule :



dans laquelle

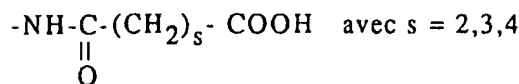
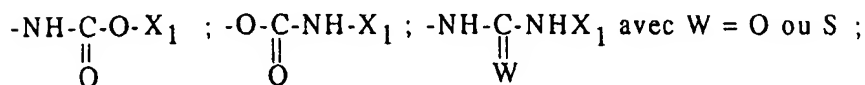
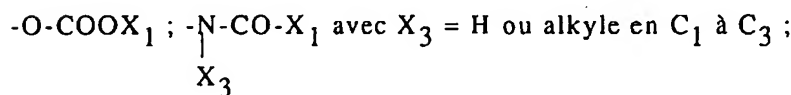
- 50
- R_1 représente l'atome d'hydrogène ; un groupe alkyle en C_1 à C_4 ou un groupe phénylalkylène avec alkyle en C_1 à C_3 ; un groupe aminoalkylène de formule $-Z_1-NR_4R_5$ dans laquelle Z_1 représente un alkylène en C_2 à C_4 et R_4 et R_5 représentent indépendamment H ou un alkyle en C_1 à C_4 ou forment avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé tel que morpholino, pyrrolidinyne, pipéridino, pipérazinyne ou (C_1 - C_3) 4-alkylpipérazinyne ; un groupe carboxyalkylène éventuellement estérifié de formule $-Z_2-COOR_6$ dans laquelle Z_2 représente un alkylène en C_1 à C_4 et R_6 représente H ou un alkyle en C_1 à C_6 ; un groupe cyanoalkylène en C_2 à C_5 ; un groupe carbamoylalkylène de formule $-Z_3-CONR_7R_8$ dans laquelle Z_3 représente un alkylène en C_1 à C_4 et R_7 et R_8 représentent indépendamment H ou un alkyle en C_1 à C_4 ou avec N un hétérocycle comme NR_4R_5 ; un groupe hydroxyalkylène en C_2 à C_6 , ou un groupe alcoxyalkylène en C_1 à C_{10} ;
 - R_{IV} représente un groupe cycloalkyle en C_3 à C_7 non substitué ou substitué par un ou des groupes
- 55

alkyles en C₁ à C₄ ; un groupe aromatique tel qu'un phényle non substitué ou portant un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, notamment le chlore ou le fluor, les groupes (C₁-C₆) alkyle, et alcoxy et thioalcoxy en C₁ à C₃, les groupes nitro et trifluorométhyle ou tel qu'un hétérocycle comportant au moins un hétéroatome choisi parmi O, S et N notamment un furyle, thiényle, pyrrolyle, pyrazolyne, imidazolyne, pyridyle, pyrazinyle, oxazolyne et thiazolyne, éventuellement substitués par un groupe alkyle en C₁ à C₃ ou un atome d'halogène ou alcoxy en C₁ à C₃ ou R_{IV} et R_V considérés ensemble représentent le groupe :



fixé par le carbone du phényle en position 4 du noyau thiazolyne et dans lequel u vaut 1 à 3, portant éventuellement un ou plusieurs (np) substituants X_p, identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle et alcoxy en C₁ à C₃, les groupes nitro et trifluorométhyle, np valant de 0 à 3 ;

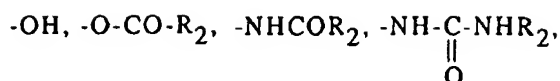
- R_V représente un groupe $-(\text{CH}_2)_m-\text{X}$ dans lequel m est 0 à 5 et X représente
 . un atome d'halogène, de préférence un atome de brome, un hydroxyle, un cycloalkyle en C₃ à C₇, un phényle qui peut être substitué par un des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino, hydroxy ou trifluorométhyle ;
 . un groupe choisi parmi $-\text{COOH}$; $-\text{COOX}_1$; $-\text{O}-\text{COX}_1$; $-\text{SCOX}_1$; $(\text{O})_q-\text{S}-\text{X}_1$ avec q = 0, 1 ou 2 ;



dans lequel X₁ représente un alkyle en C₁ à C₆ ; un phényle qui peut être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle ; un groupe adamantyle ;

. un groupe choisi parmi $-\text{CONX}_1\text{X}_2$; $-\text{NX}_1\text{X}_2$; dans lequel X₁ représente l'hydrogène, un alkyle en C₁ à C₃ ou un phényle non substitué ou substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle et X₂ représente un atome d'hydrogène, un alkyle en C₁ à C₃, ou bien, X₁ et X₂ constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle choisi parmi la pyrrolidine ou la pipéridine non substitué ou substitué par un groupe oxo ou par un groupe hydroxyle, ce dernier étant non substitué ou substitué par un acyle, par un groupe $-\text{COOX}_1$ ou $-\text{CONX}_1\text{X}_2$;

ou encore R_V représente un alcoxy en C₁-C₆ ; un groupe hydroxyle ; une amine cyclique à 5 ou 6 chaînons non substituée ou substituée par un groupe oxo ou un groupe hydroxyle ; un groupe pipérazinyle non substitué ou N-substitué par un groupe $-\text{COOAlk}$ dans lequel Alk représente un alkyle en C₁-C₆ ; un groupe acide carboxylique, un groupe $-\text{NX}_2\text{X}_4$ avec X₄ = H ou X₄ = $-(\text{CH}_2)_t-\text{X}_5$, avec t égal à 2, 3 ou 4 et X₅ représente



5

dans lequel R_2 représente un alkyle C_1-C_6 ; ou un groupe $-\text{NR}_2\text{R}_3$ avec R_2 ou R_3 représentant indépendamment H, alkyle en C_1 à C_6 , un groupe phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, un groupe alkyle en C_1 à C_3 , un groupe alcoxy en C_1 à C_3 ou R_2 et R_3 constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons ;

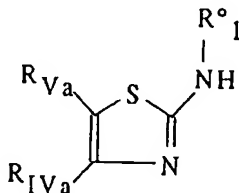
10 - Z représente un hétérocycle comportant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S et N, condensé avec un noyau aromatique qui peut aussi comporter un hétéroatome choisi parmi O, S et N et qui peut être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle et alcoxy en C_1 à C_3 , benzyloxy, nitro, amino et trifluorométhyle, l'hétéroatome N pouvant être aromatique ou sous forme de -NH non substitué ou substitué par (C_1-C_4) alkyle, carboxyalkylène $-\text{Z}_4-\text{COOR}_{10}$

15 dans laquelle Z_4 représente (C_1-C_4) alkylène et R_{10} est H, benzyle ou (C_1-C_6) alkyle ; carbamoylalkylène $-\text{Z}_5-\text{CONR}_{11}\text{R}_{12}$ dans laquelle Z_5 représente (C_1-C_4) alkylène et R_{11} et R_{12} représentent indépendamment H, (C_1-C_6) alkyle, ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino ; acyle $-\text{COR}_{13}$ avec R_{13} représente (C_1-C_4) alkyle ou phényle ; alcoxycarbonylène $-\text{COOR}_{14}$ avec R_{14} étant *tert*-butyle ou benzyle ;

20 ainsi que les sels d'addition des composés de formule (I) avec des acides et des bases minérales ou organiques,

caractérisé en ce que l'on traite un 2-amino-5-thiazole substitué de

25



30

dans laquelle R°_1 représente les mêmes substituants que R_1 dans lequel le groupe amino présent est N-protégé, R_{IVa} et R_{Va} représentent les mêmes substituants que R_{IV} et R_V dans lesquels les groupes hydroxy ou amino sont O- et N-protégés, avec un dérivé fonctionnel de l'acide de formule $\text{Z}^{\circ}-\text{COOH}$, dans laquelle Z° représente les mêmes substituants que Z, dans lequel les groupes NH_2 ou NH sont N-protégés, puis,

35 lorsque R°_1 , R_{IVa} ou R_{Va} contiennent des groupes N-protégés ou O-protégés, on déprotège et on soumet éventuellement le produit ainsi obtenu à une acylation ou alkylation pour obtenir les composés selon l'invention pour lesquels les substituants R_1 , R_{IV} et R_V sont tels que définis pour (I), ou un de leurs sels.

40

2. Procédé, selon la revendication 1, caractérisé en ce que Z représente benzothiénylène, benzofuranylène, benzoxazolylène, benzimidazolylène, benzothiazolylène, quinolylène, isoquinolylène, quinoxalylène, cinnolylène et [2,3-c]-thiéno ou [3,2-c]-pyridylène, isoindolylène, indolylène, éventuellement substitués, et le groupe indolylène étant

45 éventuellement substitué sur l'azote par (C_1-C_4) alkyle carboxyalkyle $-\text{Z}_4-\text{COOR}_{10}$ dans laquelle Z_4 représente (C_1-C_4) alkylène et R_{10} est H, benzyle ou (C_1-C_6) alkyle ; carbamoylalkyle $-\text{Z}_5-\text{CONR}_{11}\text{R}_{12}$ dans laquelle Z_5 représente (C_1-C_4) alkylène et R_{11} et R_{12} représentent indépendamment H, (C_1-C_6) alkyle ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino ; acyle $-\text{COR}_{13}$ avec R_{13} représentant (C_1-C_4) alkyle ou phényle ; alcoxycarbonylène $-\text{COOR}_{14}$ avec R_{14} étant *tert*-butyle ou benzyle ; et leurs sels.

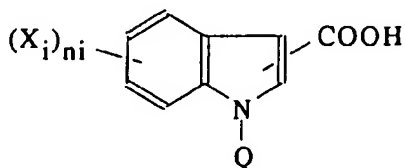
50

3. Procédé, selon la revendication 1, caractérisé en ce que dans la formule (I) R_1 représente H, (C_1-C_4) alkyle ou $\text{Z}_1-\text{NR}_4\text{R}_5$ avec Z_1 , R_4 , R_5 ayant les mêmes significations que dans la revendication 1, Z représente un groupe indolylène substitué ou non sur l'azote et R_{IV} représente un phényle.

55

4. Procédé de préparation des composés selon la revendication 3, de formule (I) dans laquelle Z représente le noyau indole, non substitué sur l'azote et éventuellement substitué sur le phényle, caractérisé en ce que l'on prépare le composé correspondant de formule I dans laquelle Z représente le noyau indole par

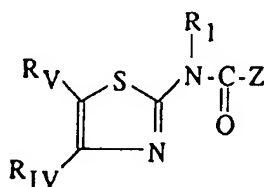
acylation de l'aminothiazole avec une forme activée de l'acide de formule :



dans laquelle Q représente un groupe protecteur et X_i représentent chacun, halogène (C_1 - C_3) alkyle, (C_1 - C_3) alcoxy, NO_2 ou CF_3 , et ni vaut 0 à 3 pour obtenir le dérivé indolyle correspondant, après avoir déprotégé l'azote.

15 Revendications pour l'Etat contractant suivant : GR

1. Acylamino-2 thiazoles de formule :

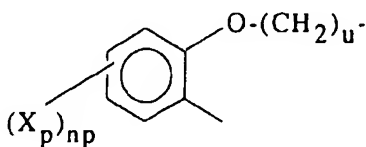


(I)

dans laquelle

- R_1 représente l'atome d'hydrogène ; un groupe alkyle en C_1 à C_4 ou un groupe phénylalkylène avec alkyle en C_1 à C_3 ; un groupe aminoalkylène de formule $-Z_1-NR_4R_5$ dans laquelle Z_1 représente un alkylène en C_2 à C_4 et R_4 et R_5 représentent indépendamment H ou un alkyle en C_1 à C_4 ou forment avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé tel que morpholino, pyrrolidiny, pipéridino, pipérazinyle ou (C_1 - C_3) 4-alkylpipérazinyle ; un groupe carboxyalkylène éventuellement estérifié de formule $-Z_2-COOR_6$ dans laquelle Z_2 représente un alkylène en C_1 à C_4 et R_6 représente H ou un alkyle en C_1 à C_6 ; un groupe cyanoalkylène en C_2 à C_5 ; un groupe carbamoylalkylène de formule $-Z_3-CONR_7R_8$ dans laquelle Z_3 représente un alkylène en C_1 à C_4 et R_7 et R_8 représentent indépendamment H ou un alkyle en C_1 à C_4 ou avec N un hétérocycle comme NR_4R_5 ; un groupe hydroxyalkylène en C_2 à C_6 , ou un groupe alcoxyalkylène en C_1 à C_{10} ;

- R_{IV} représente un groupe cycloalkyle en C_3 à C_7 non substitué ou substitué par un ou des groupes alkyles en C_1 à C_4 ; un groupe aromatique tel qu'un phényle non substitué ou portant un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, notamment le chlore ou le fluor, les groupes (C_1 - C_6) alkyle, et alcoxy et thioalcoxy en C_1 à C_3 , les groupes nitro et trifluorométhyle ou tel qu'un hétérocycle comportant au moins un hétéroatome choisi parmi O, S et N notamment un furyle, thiényle, pyrrolyle, pyrazolyle, imidazolyle, pyridyle, pyrazinyle, oxazolyle et thiazolyle, éventuellement substitués par un groupe alkyle en C_1 à C_3 ou un atome d'halogène ou alcoxy en C_1 à C_3 ou R_{IV} et R_V considérés ensemble représentent le groupe :



fixé par le carbone du phényle en position 4 du noyau thiazolyle et dans lequel u vaut 1 à 3, portant éventuellement un ou plusieurs (np) substituants X_p , identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle et alcoxy en C_1 à C_3 , les groupes nitro et trifluorométhyle, np valant de

0 à 3 ;

- R_V représente un groupe -(CH₂)_m-X dans lequel m est 0 à 5 et X représente
 . un atome d'halogène, de préférence un atome de brome, un hydroxyle, un cycloalkyle en C₃ à
 C₇, un phényle qui peut être substitué par un des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les
 groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino, hydroxy ou trifluorométhyle ;
 . un groupe choisi parmi -COOH ; -COOX₁ ; -O-COX₁ ; -SCOX₁ ; (O)_q-S-X₁ avec q = 0, 1 ou 2 ;

-O-COOX₁ ; -N-CO-X₁ avec X₃ = H ou alkyle en C₁ à C₃ ;

$$\begin{array}{c} | \\ X_3 \end{array}$$

-NH-C-O-X₁ ; -O-C-NH-X₁ ; -NH-C-NHX₁ avec W = O ou S ;

$$\begin{array}{c} \parallel \\ O \end{array} \quad \begin{array}{c} \parallel \\ O \end{array} \quad \begin{array}{c} \parallel \\ W \end{array}$$

-NH-C-(CH₂)_s-COOH avec s = 2,3,4

$$\begin{array}{c} \parallel \\ O \end{array}$$

dans lequel X₁ représente un alkyle en C₁ à C₆ ; un phényle qui peut être substitué par un ou des
 groupes choisis par les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino,
 hydroxy, trifluorométhyle ; un groupe adamantyle ;

. un groupe choisi parmi -CONX₁X₂ ; -NX₁X₂ ; dans lequel X₁ représente l'hydrogène, un alkyle en
 C₁ à C₃ ou un phényle non substitué ou substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes
 d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle et X₂
 représente un atome d'hydrogène, un alkyle en C₁ à C₃, ou bien, X₁ et X₂ constituent avec l'atome
 d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle choisi parmi la pyrrolidine ou la pipéridine non substitué
 ou substitué par un groupe oxo ou par un groupe hydroxyle, ce dernier étant non substitué ou subs-
 titué par un acyle, par un groupe -COOX₁ ou -CONX₁X₂ ;

ou encore R_V représente un alcoxy en C₁-C₆ ; un groupe hydroxyle ; une amine cyclique à 5 ou 6 chaî-
 nons non substituée ou substituée par un groupe oxo ou un groupe hydroxyle ; un groupe pipérazinyle
 non substitué ou N-substitué par un groupe -COOAlk dans lequel Alk représente un alkyle en C₁-C₆ ;
 un groupe acide carboxylique, un groupe -NX₂X₄ avec X₄ = H ou X₄ = -(CH₂)_t-X₅, avec t égal à 2, 3 ou
 4 et X₅ représente

-OH, -O-CO-R₂, -NHCOR₂, -NH-C-NHR₂,

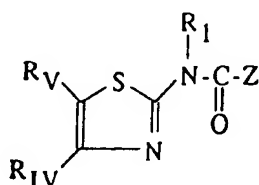
$$\begin{array}{c} \parallel \\ O \end{array}$$

dans lequel R₂ représente un alkyle C₁-C₆ ; ou un groupe -NR₂R₃ avec R₂ ou R₃ représentant indépen-
 damment H, alkyle en C₁ à C₆, un groupe phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs subs-
 tituants choisis parmi les atomes d'halogène, un groupe alkyle en C₁ à C₃, un groupe alcoxy en C₁ à
 C₃ ou R₂ et R₃ constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons ;

- Z représente un hétérocycle comportant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S et N,
 condensé avec un noyau aromatique qui peut aussi comporter un hétéroatome choisi parmi O, S et N
 et qui peut être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle
 et alcoxy en C₁ à C₃, benzyloxy, nitro, amino et trifluorométhyle, l'hétéroatome N pouvant être aroma-
 tique ou sous forme de -NH non substitué ou substitué par (C₁-C₄) alkyle, carboxyalkylène -Z₄-COOR₁₀
 dans laquelle Z₄ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₀ est H, benzyle ou (C₁-C₆) alkyle ; carbamoyalkylène
 -Z₅-CONR₁₁R₁₂ dans laquelle Z₅ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₁ et R₁₂ représentent indépendam-
 ment H, (C₁-C₆) alkyle, ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino ; acy-
 le COR₁₃ avec R₁₃ représente (C₁-C₄) alkyle ou phényle ; alcoxycarbonyle -COOR₁₄ avec R₁₄ étant tert-
 butyle ou benzyle ;

ainsi que les sels d'addition des composés de formule (I) avec des acides et des bases minérales ou
 organiques.

2. Composés selon la revendication 1 de formule (I) dans laquelle Z représente benzothiényl, benzofuranyl, benzoxazolyl, benzimidazolyl, benzothiazolyl, quinolyl, isoquinolyl, quinoxalyl, cinnolyl et [2,3-c]-thiényl ou [3,2-c]-pyridyl, isoindolyl, indolyl, éventuellement substitués, et le groupe indolyl étant éventuellement substitué sur l'azote par (C₁-C₄) alkyl, carboxyalkyl -Z₄-COOR₁₀ dans laquelle Z₄ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₀ est H, benzyle ou (C₁-C₆) alkyl ; carbamoylalkyl -Z₅-CONR₁₁R₁₂ dans laquelle Z₅ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₁ et R₁₂ représentent indépendamment H, (C₁-C₆) alkyl, ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino; acyle - COR₁₃ avec R₁₃ représentant (C₁-C₄) alkyl ou phényle ; alcoxycarbonyl - COOR₁₄ avec R₁₄ étant *tert*-butyle ou benzyle; et leurs sels.
3. Composés selon la revendication 1 de formule (I) dans laquelle R₁ représente H, (C₁-C₄) alkyl ou Z₁-NR₄R₅ avec Z₁, R₄, R₅ ayant les mêmes significations que dans la revendication 1, Z représente un groupe indolyl substitué ou non sur l'azote et R_V représente un phényle.
4. Procédé de préparation d'acylamino-2 thiazoles de formule :

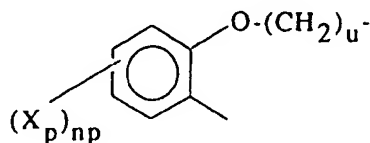


(I)

dans laquelle

- R₁ représente l'atome d'hydrogène ; un groupe alkyl en C₁ à C₄ ou un groupe phénylalkylène avec alkyl en C₁ à C₃ ; un groupe aminoalkylène de formule -Z₁-NR₄R₅ dans laquelle Z₁ représente un alkylène en C₂ à C₄ et R₄ et R₅ représentent indépendamment H ou un alkyl en C₁ à C₄ ou forment avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé tel que morpholino, pyrrolidino, pipéridino, pipérazino ou (C₁-C₃) 4-alkylpipérazino ; un groupe carboxyalkylène éventuellement estérifié de formule -Z₂-COOR₆ dans laquelle Z₂ représente un alkylène en C₁ à C₄ et R₆ représente H ou un alkyl en C₁ à C₆ ; un groupe cyanoalkylène en C₂ à C₅ ; un groupe carbamoylalkylène de formule -Z₃-CONR₇R₈ dans laquelle Z₃ représente un alkylène en C₁ à C₄ et R₇ et R₈ représentent indépendamment H ou un alkyl en C₁ à C₄ ou avec N un hétérocycle comme NR₄R₅ ; un groupe hydroxyalkylène en C₂ à C₆, ou un groupe alcoxylalkylène en C₁ à C₁₀ ;

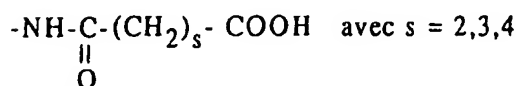
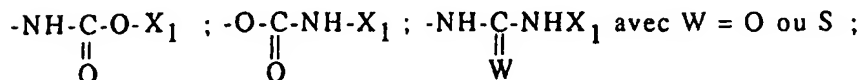
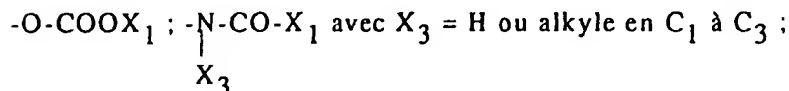
- R_V représente un groupe cycloalkyl en C₃ à C₇ non substitué ou substitué par un ou des groupes alkyls en C₁ à C₄ ; un groupe aromatique tel qu'un phényle non substitué ou portant un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, notamment le chlore ou le fluor, les groupes (C₁-C₆) alkyl, et alcoxy et thioalcoxy en C₁ à C₃, les groupes nitro et trifluorométhyle ou tel qu'un hétérocycle comportant au moins un hétéroatome choisi parmi O, S et N notamment un furyle, thiényl, pyrrolyl, pyrazolyl, imidazolyl, pyridyl, pyrazinyl, oxazolyl et thiazolyl, éventuellement substitués par un groupe alkyl en C₁ à C₃ ou un atome d'halogène ou alcoxy en C₁ à C₃ ou R_V et R_V considérés ensemble représentent le groupe :



fixé par le carbone du phényle en position 4 du noyau thiazolyle et dans lequel u vaut 1 à 3, portant éventuellement un ou plusieurs (np) substituants Xp, identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyl et alcoxy en C₁ à C₃, les groupes nitro et trifluorométhyle, np valant de 0 à 3 ;

- R_V représente un groupe -(CH₂)_m-X dans lequel m est 0 à 5 et X représente

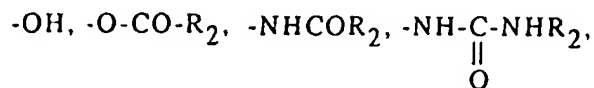
. un atome d'halogène, de préférence un atome de brome, un hydroxyle, un cycloalkyle en C₃ à C₇, un phényle qui peut être substitué par un des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino, hydroxy ou trifluorométhyle;
 . un groupe choisi parmi -COOH ; -COOX₁ ; -O-COX₁ ; -SCOX₁ ; (O)_q-S-X₁ avec q = 0,1 ou 2;



dans lequel X₁ représente un alkyle en C₁ à C₅ ; un phényle qui peut être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle ; un groupe adamantyle ;

. un groupe choisi parmi -CONX₁X₂ ; -NX₁X₂ ; dans lequel X₁ représente l'hydrogène, un alkyle en C₁ à C₃ ou un phényle non substitué ou substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyles ou alcoxy en C₁ à C₃, nitro, amino, hydroxy, trifluorométhyle et X₂ représente un atome d'hydrogène, un alkyle en C₁ à C₃, ou bien, X₁ et X₂ constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle choisi parmi la pyrrolidine ou la pipéridine non substitué ou substitué par un groupe oxo ou par un groupe hydroxyle, ce dernier étant non substitué ou substitué par un acyle, par un groupe -COOX₁ ou -CONX₁X₂;

ou encore R₁ représente un alcoxy en C₁-C₅ ; un groupe hydroxyle ; une amine cyclique à 5 ou 6 chaînons non substituée ou substituée par un groupe oxo ou un groupe hydroxyle ; un groupe pipérazinyle non substitué ou N-substitué par un groupe -COOAlk dans lequel Alk représente un alkyle en C₁-C₆ ; un groupe acide carboxylique, un groupe -NX₂X₄ avec X₄ = H ou X₄ = -(CH₂)_t-X₅, avec t égal à 2, 3 ou 4 et X₅ représente

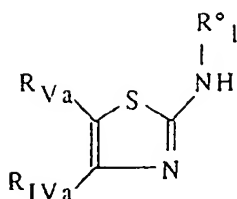


dans lequel R₂ représente un alkyle C₁-C₆ ; ou un groupe -NR₂R₃ avec R₂ ou R₃ représentant indépendamment H, alkyle en C₁ à C₆, un groupe phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, un groupe alkyle en C₁ à C₃, un groupe alcoxy en C₁ à C₃ ou R₂ et R₃ constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons ;

- Z représente un hétérocycle comportant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S et N, condensé avec un noyau aromatique qui peut aussi comporter un hétéroatome choisi parmi O, S et N et qui peut être substitué par un ou des groupes choisis parmi les atomes d'halogène, les groupes alkyle et alcoxy en C₁ à C₃, benzyloxy, nitro, amino et trifluorométhyle, l'hétéroatome N pouvant être aromatique ou sous forme de -NH non substitué ou substitué par (C₁-C₄) alkyle, carboxyalkylène -Z₄-COOR₁₀ dans laquelle Z₄ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₀ est H, benzyle ou (C₁-C₆) alkyle ; carbamoylalkylène -Z₅-CONR₁₁R₁₂ dans laquelle Z₅ représente (C₁-C₄) alkylène et R₁₁, et R₁₂ représentent indépendamment H, (C₁-C₆) alkyle, ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino ; acyle COR₁₃ avec R₁₃ représente (C₁-C₄) alkyle ou phényle ; alcoxycarbonylène -COOR₁₄ avec R₁₄ étant tert-butyle ou benzyle;

ainsi que les sels d'addition des composés de formule (I) avec des acides et des bases minérales ou organiques,

caractérisé en ce que l'on traite un 2-amino-5-thiazole substitué de



5

10 dans laquelle R^o_1 représente les mêmes substituants que R_1 dans lequel le groupe amino présent est N-protégé, R_{IVa} et R_{Va} représentent les mêmes substituants que R_{IV} et R_V dans lesquels les groupes hydroxy ou amino sont O- et N-protégés, avec un dérivé fonctionnel de l'acide que formule Z^o -COOH, dans laquelle Z^o représente les mêmes substituants que Z, dans lequel les groupes NH_2 ou NH sont N-protégés, puis, lorsque R^o_1 , R_{IVa} ou R_{Va} contiennent des groupes N-protégés ou O-protégés, on déprotège et on soumet éventuellement le produit ainsi obtenu à une acylation ou alkylation pour obtenir les composés selon l'invention pour lesquels les substituants R_1 , R_{IV} et R_V sont tels que définis pour (I), ou un de leurs sels.

15

5. Procédé, selon la revendication 4, caractérisé en ce que Z représente benzothiényl, benzofuranyl, benzoxazolyl, benzimidazolyl, benzothiazolyl, quinolyl, isoquinolyl, quinoxalyl, cinnolyl et [2,3-c]-thiéo ou [3,2-c]-pyridyl, isoindolyl, indolyl, éventuellement substitués, et le groupe indolyl étant éventuellement substitué sur l'azote par (C_1-C_4) alkyl, carboxyalkyl $-Z_4-COOR_{10}$ dans laquelle Z_4 représente (C_1-C_4) alkylène et R_{10} est H, benzyle ou (C_1-C_6) alkyl; carbamoylalkyl $-Z_5CONR_{11}R_{12}$ dans laquelle Z_5 représente (C_1-C_4) alkylène et R_{11} et R_{12} représentent indépendamment H, (C_1-C_6) alkyl, ou forment avec N un hétérocycle saturé comme morpholino ou pipéridino; acyle $-COR_{13}$ avec R_{13} représentant (C_1-C_4) alkyl ou phényle; alcoycarbonyl $-COOR_{14}$ avec R_{14} étant *tert*-butyle ou benzyle; et leurs sels.

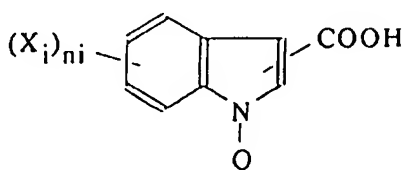
20

6. Procédé, selon la revendication 4, caractérisé en ce que dans la formule (I) R_1 représente H, (C_1-C_4) alkyl ou $Z_1-NR_4R_5$ avec Z_1 , R_4 , R_5 ayant les mêmes significations que dans la revendication 4, Z représente un groupe indolyl substitué ou non sur l'azote et R_{IV} représente un phényle.

25

7. Procédé de préparation des composés selon la revendication 6, de formule (I) dans laquelle Z représente le noyau indole, non substitué sur l'azote et éventuellement substitué sur le phényle, caractérisé en ce que l'on prépare le composé correspondant de formule I dans laquelle Z représente le noyau indole par acylation de l'aminothiazole avec une forme activée de l'acide de formule :

30



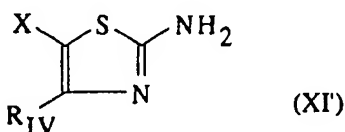
35

40 dans laquelle Q représente un groupe protecteur et X_1 représentent chacun, halogène (C_1-C_3) alkyl, (C_1-C_3) alcoxy, NO_2 ou CF_3 , et ni vaut 0 à 3 pour obtenir le dérivé indolyl correspondant, après avoir déprotégé l'azote.

45

8. Composé de formule :

50



55

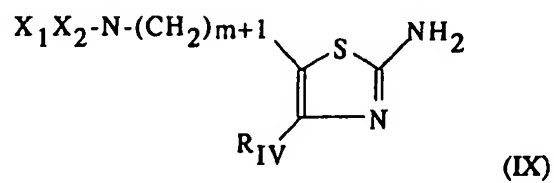
dans lequel R_{IV} est tel que défini dans la revendication 1 et X représente un alcoxy en C_1-C_6 , une pipéridine

non substituée ou substituée par un 4-hydroxy ou une 4-alcoxycarbonylpipérazine dans laquelle l'alcoxy est en C₁-C₃.

9. Composé de formule :

5

10



15

dans laquelle R_{IV} est tel que défini dans la revendication 1, m est 1 ou 2 et X₁X₂-N représente un groupe phtalimido ou -NH₂ ou un de ses sels.

20

25

30

35

40

45

50

55

Office européen
des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

EP 92 40 1518

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.5)
A	EP-A-0 208 510 (PFIZER INC.) * revendications *	1,8	C07D417/12 C07D513/04 C07D277/40
A	DE-A-3 705 934 (A. MATTERMANN ET CIE) * revendications *	1,8	A61K31/425 C07D417/04 C07D417/14
A	EP-A-0 308 885 (ABBOTT LABORATORIES) * page 3, ligne 50 - page 4, ligne 5; revendications *	1,8	A61K31/445 //(C07D513/04, 313:00, 277:00)
A	EP-A-0 348 523 (YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.) * page 1 - page 2; revendications *	1,8	
A	US-A-3 210 368 (CHARLES F. HUEBNER) * revendication 1 *	7	
P, X	EP-A-0 432 040 (SANOFI) * page 3 - page 5, ligne 2; revendications *	1-5,8	
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl.5)
			C07D
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche LA HAYE		Date d'achèvement de la recherche 24 AOUT 1992	Examinateur HENRY J. C.
<p>CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES</p> <p>X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire</p> <p>I : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons * : membre de la même famille, document correspondant</p>			

EPO FORM 1500 (04/92)